

- TVT Implantat Einweg
  TVT Einführungsinstrument wiederverwendbar
  TVT Metall Katheter-Führung wiederverwendbar
- Steriit TVT band till engangsbrug
  TVT indförer til flergangsbrug
  Stiv TVT guidewire til flergangsbrug
- Dispositivo de un solo uso TVT introductor reutilizable TVT Guía rigida reutilizable para el cateter TVT
- FIN TVT toistokäyttöinen jäykkä katerinohjain
- TVT Single Use Device
  TVT Reusable Introducer
  TVT Reusable Rigid Catheter Guide
- Συσκευή μιας χρήσης TVT Εισαγωγέας TVT πολλαπλής χρήσης Οδηγός Δύσκαμπτου Καθετήρα πολλαπλής χρήσης TVT
- Dispositivo TVT monouso Introduttore poliuso per dispositivo TVT Gulda rigida poliuso per catetere TVT
- TVT instrument voor éénmalig gebruik TVT reusable inbrenghandvat TVT reusable cathetervoerder
- Pispositivo TVT Uso único Introdutor TVT Reutilizavel Gula rígida de cateter TVT Reutilizável
- TVT nálar med inkontinensband för engångsbruk
  TVT handtag för flergångsbruk
  TVT kateterguide för flergångsbruk

Authorized Representative • Autoriseret repræsentant Erkende vertegenwoordiger • Valtuutettu edustaja Représentant autorisé • Autorisierer Vertreter Rappresentante autorizzato • Representante autorizado Representante autorizado • Auktoriserad representant Eçoutocomplévoc Avrumpo

ETHICON® GmbH Robert-Koch-Strasse 1 D-22851 Norderstedt Germany

EC Legal Manufacturer ETHICON® SaRL Rue de Puits Godet, CH-2000 Neuchâtel, Switzerland

**(**€0123 **STATUS 8/01** RMC P 15506 /B

**EXHIBIT B** 



# Spannungsfreies Vaginal Implantat (TVT) System – Gebrauchsanweisung

TVT Implantat – Einweg – TVT Einführungsinstrument – wiederverwendbar TVT Metall Katheter-Führung – wiederverwendbar

Bitte alle Angaben sorgfältig lesen. Ein Nichtbeachten der Gebrauchsanweisung kann zu einer Fehlfunktion des Produktes und Verletzungen führen.

tion des Produktes und vereizungen innen.

Wichtig:
Diese Packungsbeilage enthält Gebrauchsanweisungen für das spannungsfreie Vaginal Implantat (TVT) zur einmaligen Anwendung, das wiederverwendbare Entithungsinstument und die wiederverwendbare Katheterführung. Sie darf nicht als Handbuch der chiungischen Technur Behandlung der Stressiknontinenz angesehen wenden. Das Produkt sollte nur von Arzten, die Erfahrung in der Inhaltation des TVT Systems haben, verwendet werden. Diese Anweisungen werden zur allgemeinen Verwendung des Produkts empfohlen. Abweichungen in der Anwendung können sich infolge individueller Operationsmethoden oder der Anatomie der Patientin ergeben.

onsmethoden oder der Anatomie der Patientin ergeben.

BESCHREIBUNG (System)
Das TVT System besteht aus folgenden Teilen:
TVT Implantat zur einmaligen Anwendung, steril geliefert (separat erhältlich)
TVT Einführungsinstrument, unsteril geliefert (separat erhältlich)
TVT Metall Katheter-Führung, unsteril geliefert (separat erhältlich)
TVT Metall Natheter-Führung.

(separat erhältlich)

TVT IMPLANTAT

Das TVT Implantat ist ein steriles Produkt zur einmaligen Anwendung, das aus einem ungefärbten oder blauen (Phtalocyaninblau, Colour Index Nummer 74160) PROLENE® Polypropylen-Netz (Streifen) besteht, das ca. 1,1 cm x 45 cm misst und von einem Plastikschutz umgeben ist, der sich in der Mitte des Streifens überlappt. Das Netz und die Hillie werden von zwei Edelstahlnadeln mit Plastikringen gehalten.

Das PROLENE® Polypropylen-Netz besteht aus gewirkten Polypropylen-Fasen, die denen des PROLENE® nicht resorbierbernen, chirurgischen PROLENE® Polypropylen-Nahmaterials entsprechen. Das Netz ist ca. 0,7 mm dick. Es wurde berichtet, dass dieses Material bei Verwendung als chirurgisches Nahmaterial keinertei Reakinenn hervorruft und seine Festigkeit bei klinischer Anwendung umbeschränkt erhalten bleibt. Das PROLENE®-Netz ist so gewirkt, dass die Faserverbründungen miteinander verkeitet sind, so dass es bidirektional dehnbar ist. Diese Bidirektionallität ermöglicht die Adaptation an verschiedene Belastungssituationen im Körper.

TVT EINFÜHRUNGSINSTRUMENT

tion an verschiedene Betastungsstituationen im Korper.
TVT EINFÜHRUNGSINSTRÜMENT
Das TVT Einführungsinstrument wird unsteril geliefert und ist wieder verwendbar. Das Einführungsinstrument ist aus Edelstahl hergestellt. Es besteht aus folgenden beiden Teilen: einem Handgriff und
einem eingelegten Metallschaft mit Schraubengewinde. Das Einfühnugsinstrument refleichtert die Passage des TVT Implantals von der
Vagina zur Bauchwand. Vor Einführung der Nadel mit dem Streifen
wird das Instrument über das Schaftlende mit dem Schraubengewinde auf der Nadel befestigt.

ue aun der Nauel oetensig.

TYT METALL KATHETER-FÜHRUNG

Die TVT Metall Katheter-Führung ist unsteril und wiederverwendbar. Sie erleichtert die Identifizierung der Urethra und des Blasenhalses während des chiurugischen Eingriffs. Sie wird in einen FoleyKatheter (empfohlene Größe: 18 French) eingeführt und durch die 
Urethra in die Blase vorgeschoben. Durch Verwendung eines Gels 
wird die Einführung erleichtert.

ANWENDUNGSGEBIETE

Das TVT Implantat wird als pubourethrale Schlinge bei Frauen mit
Stressinkontinenz verwendet, die von einer Hypermobilität der Urethra umd/oder einer intrinsischen Sphinkterinsuffizienz herrührt. Das
TVT Einführungsinstrument und die Metall Katheter-Fährung sind
separat erhältlich und ermöglichen die Platzierung des TVT Implan-

HANDHABUNG
Die Patientin sollte in Steinschnittlage gelagert werden, die Beine sollten nicht über 60° angewinkelt sein.
Der Eingriff kann unter Locklanfästhesie durchgeführt werden, ist aber auch unter Regionalanästhesie oder Vollmatose möglich. Dissektion ist nur in geringem Umfang erforderlich: Es werden ein mittlerer, vaginader Zugang mit einer Kleinen, paraurethnalen Dissektion zur anfänglichen Platzierung der Nadel, sowie zwei suprapublischen Platzierung der Nadel, sowie zwei suprapublischen Platzierung der Nadel, sowie zwei suprapublischen Platzierung der Steinen der Urethra gefasst. Beginnend bei ungefähr 1,0 em vom äußeren Metatus urethnae wird mit einem kleinen Skalpell eine ca. 1,5 em lange sagittate Inzision gemacht. Diese Inzision beindet sich unter dem mittleren Teil der Urethra und ermöglicht die Passage des Streifens. Mit einer stumpfen Schere werden zwei kleine paraurethrade Dissektionen (von ungefähr 0,5 em Länge) gemacht, so dass die Spitze der Nadel in die paraurethrate Inzision eingeführt werden kann. Dann werden in einem Abstand von nicht mehr als. 4 – 5 cm zueinander auf beiden Seiten der Mittelllinie etwas oberhalb der Symphyse zwei 0,5 – 1 cm lange abdominale Hautiruzisionen gemacht. Die Platzierung der Inzision sowie die Passage der Nadel im Bereich der Mittellinie und in unmittelbarer Nähe des hinteren Schambeinbereiches sind wichtig, um eine Beschädigung anatomischer Strukturen des Inguinalbereiches und der Pelvisseiten wand zu vermeiden.

im Bereich der Mittellinie und in unmittelbarer Nähe des hinteren Schambeihereiches sind wichtig, um eine Beschädigung nandmischer Strukturen des Inguinabereiches und der Pelvisseitenwand zu vermeiden.

Die TVT Metall Katheter-Führung wird in den Foley-Katheter (18 French) eingeführt. Der Führungsgriff ist fest am Katheter befestigt und proximat zu seiner Erweiterung. Der Katheter hat den Zweck, den Blasenhals und die Urethra von der Stelle, an der die Spitze der Nadel in den retropubischen Raum eingeführt wird, fern zu halten. Unter Verwendung des Foley-Katheters und der Metall Katheter Führung werden die Urethra und die Blase zu der der Nadel gegenüberliegenden Seite verlagert. Während dieses Vorgangs sollte die Blase lere sein. Das mit Schrubengewinde versehene Ende des Einführungsinstruments wird an das Ende einer der Nadeln geschraubt. Unter Verwendung des Einführungsinstruments wird an des Ende einer der Nadeln geschraubt. Unter Verwendung des Einführungsinstruments wird an der Pastage werden mit Hilfe des Zeigefingers in der Vagina unter dem Einschnitt in der Vaginalwand auf pisalateraler Seite kontrolliert, wobei sich die Fingerspitze am Beckennan befindet. Der gebogene Teil der Nadel sollte sich im Handeller dieser Hand befinden. Benutzen Sie dazu die "vaginale" Hand. Sind Sie Rechtshänder, so bedeutet dies, dass im Allgemeinen die linke Hand zur Nadel führung benutzt wird. Ergreifen Sie den Griff des Einführungsinstruments behutsam mit der anderen Hand. Führe Sie die Nadelspitze dam solort auf die abdominale Hautinzision. Bei diesem Vorgang ist ein durchweg enger Konakt mit der Medesphitze dam solort auf die abdominalen Hautinzision. Bei diesem Vorgang ist ein durchweg enger Konakt mit dem Schanbein aufrechtenhelte. Werter den Stein werden die Nadelspitze dam solort auf die abdominalen Hautinzision. Bei diesem Vorgang ist ein durchweg enger Konakt mit dem Schanbein aufrechterhein. Der Konaken werden den Stein der Blase zu bestätigen. Die Blase muss nach der ersten Zystoskopie geleert werden. Der Vorga

abgeschnitten und in subcutis belassen. Sie werden nicht vernäht. Die Hauteinschnitte sind zu vernähen. Die Blase ist zu entleeren. Nach diesem Eingriff ist eine postopenative Katheterisierung im allgemeinen nicht nötig. Die Patientin sollte 2–3 Stunden nach Operationsende zur Entleerung der Blase aufgefordert werden.

### GEGENANZEIGEN

WEATENANZEIGEN
Wie bei jeder Suspensionsoperation sollte diese Prozedur nicht bei Patienlinnen mit bestehender Schwangerschaft durchgeführt werden. Bei der Verwendung des PROLENE<sup>®</sup> Netzes im wachsenden Organismus sollte bedacht werden, dass das Nets sich totz seiner Flexibilität nicht dem Wachstum entsprechend dehnen kann. Dieses ist auch bei Patienlinnen mit geplanter oder zukünftig gewünschter Schwangerschaft zu beachten.

- auch bei Patientinnen mit geplanter oder zukünftig gewitnschter Schwangerschaft zu beachten.

  WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN

  Das Implantat nicht bei Patientinnen einsetzen, die gerinnungshemmende Medikamente einnehmen.

  Das Implantat nicht bei Patientinnen mit Harnwegsinfektionen einsetzen.

  Vor Anwendung des TVT Implantats sollte der Benutzer mit der chirurgischen Technik einer Blasenhals-Suspension vertraut sein und eine adäquate Schulung für die Implantation des TVT Systems erhalten haben. Der Eingrift mit dem TVT Implantat unterscheidet sich jedoch von einem traditionellen Eingriff mit einer Schlinge dautuch, dass der Streiten ohnes Spammig unter dem mittleren Teil der Urethra platziert wird.

  Sowohl beim TVT Verfahren als auch bei der Versorgung von kontaminierten oder infüzerten Operationswunden sind die üblichen chinurgischen Techniken anzuwenden.

  Das TVT Verfahren sollte mit solcher Sorgfalt ausgeführt werden, dass eine Beschädigung größerer Blutgefäße sowie von Nerven, Blase und Daran vermieden wird. Eine Beachtung der lokalen Anationie sowie korrekte Nadelpassage minimiert Risiken.

  Es kam zu postoperativen retropubischen Blutungen kommen. Achten Sie auf diesbezigliche Symptome oder Anzeichen, bevord der Patientin aus dem Krankenhaus entlassen wird.

  Eine Zystoskopie sollte durchgeführt werden, um die Unverschnfeit der Blase zu bestätigen Dzw. eine Blasenperforation zu erkennen.

- erkennen. Die Metall Katheter-Führung sollte vorsichtig in den Foley-Ka-theter geschoben werden, so dass sie nicht in dessen Löcher ge-
- langt. Befin Entifernen der Metall Katheter-Führung sollte der Hand-griff vollständig geöffnet werden, so dass der Katheter an Ort und Stelle belebt. Plastikhulle nicht entfermen, bevor der Streifen korrekt platziert

- imd stelle bleibi.
  Plastikhülle nicht entlfemen, bevor der Streifen korrekt platziert ist.
  Sicherstellen, dass der Streifen unter minimaler Spamung unter dem mittleren Teil der Urethra plaziert ist.
  Bei der Verwendung des PROLENE'S Netzes in kontaminierten Körperbereichen ist zu beachten, dass im Falle einer Infektion eine Entfemung des Materials erforderlich werden kann. Die Patientin sollte darüber unterrichtet werden, dass Schwangerschaften die Wirkung des chinrigischen Eingrifts aufheben können und dass sie wieder inkontinent werden kann. Da keine klinische Erfahrung mit natürlichen Geburten nach einer TVT-Implantation vortlegen, wird im Falle einer Schwangerschaft ein Kaisenschnitt empfohlen.
  Nach der Operation ist die Patientin darüber zu informieren, dass sie mindestens 3 4 Wochen kein schweres Heben bzw. keinen anstrengenden Sport (z.B. Radfahren, Jogging) betreiben sollte, und dass Geschlechtsverkehr einen Monat lang vermieden werden sollte, Die Patientin ist darauf hinzuweisen, dass sie bei Auftreten einer Dysurie, Blutung oder anderer Probleme sofort den Chirurgen benachrichtigt.

  Alle chirurgischen Instrumente werden bei normaler Verwendung abgenutzt und können beschädigt werden. Vor Gebrauch sollte das Instrument einer Sichtprüfung unterzogen werden. Instrumente, die Defekte aufweisen oder korrodiert sind, sollten nicht verwendet und verworfen werden.

  Wie bei allen Inkontinenz-Behandlungen kann es auch hier zu De-novo-Hamdrangsynptomen nach TVT Implantation kom-

- men. Um das Risiko zu minimieren ist sicherzustellen, dass das Band spannungsfrei im mittleren Teil der Urethra positioniert ist. Das PROLENE\* Netz darf nicht mit Klammern, Clips oder Klemmen in Kontakt kommen, da es dabei zu einer mechanischen Schädigung kommen kunn. Das TVT Implantat darf nicht resterilisiert werden. Geöffnete, nicht verwendete Packungen verwerfen.

### NEBENWIRKUNGEN

- BENWIRKUNGEN

  Bei der Nadelpassage kam es zu Beschädigungen von Blutgefäßen, Nerven, Blase oder Darm in Form von Einstichen oder Rissen kommen, die chriutgischer Reparatur bedürfen.
  Es kamn vorübergehend zu einer lokalen Irritation der Wunde
  und einer Fremdkörperreaktion kommen. Dies kann zu einer
  Extunsion, Erosion, Fistelbildung oder Entzindung tühnen.
  Wie alle Fremdkörper kamn das PROLENE® Netz eine präesistierende Infektion negativ beeinflussen. Der Plastikschutz des
  PROLENE® Netzes dient dazu, das Risiko einer Kontamination
  auf ein Minimum zu beschrünken.
  Bei einer Überkorrektur, d. h. bei einer zu großen Spannung des
  Streifens, kamn es zu einer vorübergehenden oder permanenten
  Stenose der Hamwege kommen.

WIRKUNG
Tienstudien zeigen, dass die Implantation eines PROLENE\* Netzes
eine vorübergehende minimale entzündliche Reaktion im Gewebe
auslöst. Eine dünne Lage fibrösen Gewebes wächst durch die Zwischemfaume des Netzes, wodurch das Netz in das umgebende Gewebe inkorporiert wird. Das Material wird weder resorbiert noch durch
Gewebeenzyme degradiert oder geschwächt.

Gewebeenzyme degradtert oder geschwächt.

ANWEISUNGEN ZUR REINIGUNG DER WIEDERVERWENDBAREN INSTRUMENTE
(TVT Einführungsinstrument und
TVT Metall Katheter-Führung)
Um die Verlässlichkeit und Funktionstüchtigkeit des TVT Einführungsinstrumentes und der TVT Metall Katheter-Führung sicherzustellen, sollten die Instrumente vor dem ersten und nach jedem folgenden Einsatz gereinigt werden. Im Folgenden wird eine manuelle und eine automatische Methode zur Reinigung empfohlen. Vor der Reinigung sollte das TVT Einführungsinstrument in seine beiden Komponenten (Handgriff und Schaft mil Schraubengewinde) zerlegt werden. Das Einführungsinstrument wird nach der Reinigung und vor der Sterilisation wieder zusammengebaut.

Manuelle Methode

- Manuelle Methode
   Die Bestandieile des Instruments in einer enzymatischen Reinigungslösung, die für rostfreie Instrumente geeignet ist, einweichen.
- weichen.

  2. Mit einem chinurgischen Reinigungs- und einem Desinfekti-onsmittel bei 30 35° C waschen. Kontaminationen mit Körper-flüssigkeiten oder Geweben werden mit einer weichen Bürste
- entfernit.

  Die Bestandteile des Instruments ca. 10 Minuten lang in ein Ultraschall-Bad mit einer frischen Lösung eines Reinigungsmittels legen oder die unten beschriebenen Anweisungen für den automatischen Waschzyklus befolgen.

  Sorgfältig unter fließendem Leitungswasser spülen und mit einem Tuch abtrocknen. Die Bestandteile des Instruments können mit einem Gleitmittel behandelt werden.

- mit einem Gleitmittel behandelt werden.

  Automatische Mcthote

  1. Für Instrumente aus rostfreiem Stahl ist ein automatischer Waschzyklus geeignet. Ein solcher empfolhener Zyklus wird im Folgenden beschrieben:

  5 spil-/Anfeuchtzyklus (kaltes Wasser) 1 Minute
  Waschen bei 80° C 12 Minuten

  5 spilzyklus 1 Minute

  5 spilzyklus 12 Minuten

  Letzter Spilzyklus 2 Minuten

  1. Letzter Spilzyklus 2 Minuten

  Mit demineralisiertem Wasser bei 80° C spilen 2 Minuten

  Bei 93° C trocknen 10 Minuten

EMPFEHLUNGEN ZUR STERILISATION DER WEDERVERWENDBAREN INSTRUMENTE (TVT Einführungsinstrument und TVT Metall Katheter-Führung)
Das TVT Einführungsinstrument und die Metall Katheter-Führung werden unsterligeliefert. Sie sollten im Autoklaven mit Dampf bei einer Temperatur von 132 – 140° Cmindestens 4 Minuten lang sterilisiert werden (Prävakuum). Der Benutzer ist für die Steriliät des Produktes bei Verwendung des empfohlenen Sterilisationsverfahrens sternitvortlich, da Kontamination und die Sterilisationsausstattung jeweils unterschiedlich sein können.

WARTUNG DER INSTRUMENTE
TyTE Einführungsinstrument
Vor jeder Verwendung sollten die mit dem Schraubengewinde versehenen Teile des inneren Schaftes untersucht werden.
TyT Metall Katheter-Führung
Das Instrument sollte vor jeder Verwendung untersucht werden. Sicherstellen, dass das lange Ende, das den Katheterkanal durchquert, keine scharfen Kanten oder Grate aufweist.

LIEFERPROGRAMM

Das TVT Implantat wird steril (mit Ethylenoxid sterilisiert) geliefert und ist zur einmaligne Anwendung bestimmt. Nicht resterilisiert) Nicht verwenden, wem die Packung geöffnet oder beschädigt ist. Geöffnete, nicht verwendete Packungen verwerfen. Zubehörteil Eit das wiederverwendbare TVT Einführungsinstrument und die Metall Katheter-Führung werden separat geliefert und sind nicht steril. Diese Zubehörteile missen vor jeder Verwendung wie oben beschrieben gereinigt und sterilisiert werden.

LAGERBEDINGUNGEN
Es wird empfohlen, TVT Produkte zur einmaligen Anwendung bei 25°C zu lagern und von Feuchtigkeit oder unmittelbarer Hitze fernzuhalten.
Achtung: Laut Gesetz darf dieses Instrument in den USA nur an einen Arzt oder eine im Auftrag eines Arztes handelnde Person verkauft werden.

Vertrieb durch: ETHICON GmbH Robert-Koch-Straße 1, D-22851 Norderstedt

ETHICON Abteilung von JOHNSON & JOHNSON Medical Gunoldstraße 16, 1190 Wien

JOHNSON & JOHNSON AG Rotzenbühstraße 55, 8957 Spreitenbach



(Tension-free Vaginal Tape) TVT – brugsanvisning

Sterilt TVT bånd til engangsbrug TVT indfører til flergangsbrug Stiv TVT guidewire til flergangsbrug

Læs alle oplysninger omhyggeligt Hvis disse anvisninger ikke følges nøje, kan det resultere i at produk-tet ikke fungerer korrekt og kan medføre personskade.

Vigtiet:
Denne indlægsseddel er en brugsanvisning til TVT bånd til engangsbrug, indlører til flergangsbrug og stiv guidevire til flergangsbrug. Brugsanvisningen er ikke en omfattende beskrivelse af kirurgisk teknik til korrigering af SUI, "Stress Urinary Incontinence (stressinkontinens). Produktet må kun anvendes af læger, der har erfaring med kirurgisk behandling af stressinkontinens og speciell med implantering af TVT systemet. Dette er en generel anvisning. Anvendelsen kan variere ved særlige procedurer pga. individuelle teknikker og patientens anatomi.

BESKRIVELSE (system)
TVT systemet består af (ølgende:
TVT bånd til engangsbrug, leveres sterilt (fås separat)
TVT indfører til dergangsbrug, leveres usteril (fås separat)
står TVT guidewire til flergangsbrug, leveres usteril
(fås separat)

(tås separat)

TVT-BÅND

TVT Båndet er et sterilt produkt til engangsbrug, der består af et stykke ufarvet eller blå (Phalozyamin blå, farveindeks nr. 74160)

PROLENE's polypropylennet (tape) på ca. 1,1 x 45 cm, dekket af et plastichylster: hylsteret er overskåret og overlapper på midlen, og der er fastgjort nasfri stålnål på begge sider af TVT båndet og hylsteret med plastkraver.

PROLENE's polypropylennet er fremstillet af strikkede filamenter som består af ekstruderede polypropylenråde, og har identisk sammensætning med den, der anvendes til PROLENE's polypropylenske-resorberta kinurgisk suttur. TVT Båndet er ca. 0,7 mm lykt. Ved anvendelse til suttur er det blevet rapporteret at dette materiale er ikkerektivit, og at det beværet syrken uendeligt ved klinisk anvendelse. PROLENE's båndet er strikket vha. en proces der sammenkæder hver mekt filbersamling og giver elasticitet i begge retninger. Elasticitetn i to retninger gør det muligt at tilpasse det til forskellige former for belastninger i kroppen.

## TVT-INDFØRER TVT indføreren leve

TV - INOTORER
TV - INOTORER
TVT - Indføreren leveres usteril til flergangsbrug. Indføreren er fremstillet af rustfrit stål og består af to dele, et håndtag og et metalskaft
med gevind. Det fastgøres til nålen via gevindenden på skaftet, inden
nålen med TVT båndet indføres.

STIV TVT GUIDEWIRE

Den stive TVT guidewire er et usterilt instrument til flergangsbrug, der er beregnet til at lette identifikation af urethra og blærehalsen under det kirungiske indgreb. Den indsættes i et Foley-kateter (størretse 18 French anbefales), der anbringes i blæren via urethra. Indføringen foretages lettere, når der smøres med gel.

INDIKATIONER

TVT båndet er beregnet til anvendelse som en pubouretral slynge til behandling af stressinkontinens (SUI) ved urininkontinens hos kvinder som følge af hypermobilitet af urethra og/eller intern insufficient sphineter. TVT indfører og siv kateterguide fås separat og er beregnet til at lette placeringen af TVT båndet.

BRUGSANVISNING
Patienten anbringes i litotomi-leje, og hoften bør ikke være bøjet mere end 60°. Indgrebet kan udføres i lokal anæstesi, men kan også udføres i regional eller generel anæstesi. Dissektionen er minimal, dvs. en vaginal midlinjeincision med en litle parauretral dissektion til første placering af nålen og to suprapubiske hudincisioner.

Ved hjælp af en pincet tages fat i vaginalvæggen på begge sider af urethra. Foretag en sagital incision på ca. 1.5 cm, der begynder cirka 1.0 fm den yder uretrale meatus, med en tille kniv.

Denne incision dækker den midtenste uretrale zone og giver passage til TVT båndet. Foretag to snå paramertale dissektioner (cirka 0.5 cm) med en tille stump saks, så nålespidsen kan fores ind i den paramertale dissektioner. Dernæst soretages to incisioner på 0.5-1 cm i underlivshaden, en på hver side at midtlinjen tige over symtysen ikke mere end 4 – 5 cm fra hinanden.

Incisionplacering og nålpassage nær midtlinien og tæt ved den bægerste del af skambenet er vigtige for at undgå anatomiske strukturer i det inguinale område og den laterale bækkensidevæg.

Den stive kateterguide indføres i kanalen på Foley-kateteret (18 French). Håndaget på guiden er fastgjort mudt om kateteret, nærmest udvidelsen. Guiden har til formål at flytte bærehalsen og urehra væk fra det sted, hvor nådespidsen skal passær ind i det retropubiske num. Ved hjælp af Foley-kateteret og den stive kateterguide flyttes urethra og bæren til siden modsta nådepassagen. Under deme manøves skal bæren være tom. Indføreren skrues fast på en af TVT nålene.

Ved hjælp af indføreren passerer nålen parametralt og gennemborer den urogenistale membran. Indættelse og possage kontrolleres med lang-eller pægefinger i vægina under incisionen i væginalvæggen på den samstidge side og med fingerspiksen på pelvisranden. Den bued det af nåden skal livite på fladen af den indførre, vægina\*-hand. Hvis be er højerekindet, betyder teller, at den en indæspiksen had generelt er den, der skal bærnes til nådelindføring. Med den anden had grines to det det af skan bener. Efter passagen af den urogenisted därfagma, kan man mærke, att modstanden er blevet signifikant reducer. Måtet med det samme hæret, førn un aflæsjøksen på det skal gøres ved hjølp af fahadfladen på vaginalhånden og med flæspiksen horisted eld af skambenet. Førn na nålespiksen og at dit underlivshudsincisionen, idet der ho

hudsincisionen, idet der holdes tær kontakt med skambenet hele vejen.

Når nålespidsen er ved den abdominale incision, udføres cystoskopi til bekræftelse af blæreintegritet. Blæren skal tiønimas elner den føres te cytoskop. Demæst gentalæs proceduren på den anden side. Nålene trækkes dermæst opad, så TVT båndet er plæceret løst, dvs. Nålene trækkes dermæst opad, så TVT båndet er plæceret løst, dvs. den at stramme, under midten af urethar. Klip TVT båndet tæt ved nålene. Juster nu TVT båndet, således at lækagen reduceres til nogle få dråber ved stresspåvirkning. Til dette benyttes patientens fæedback f.eks. hosten med en fuld blære (cirka 300 ml) og vaginalincisionen holdes midlertidig lukket med et blødt greb med snå tænger. Plastikhylsteret, som omringer TVT båndet, skal derefter fjernes. For at undgå at udssette TVT båndet for spænding, skal et stumpt instrument (saks eller pincet) plæceres mellem urethra og TVT båndet, rigital, tukket svaginalincisionen. Undertivsendeme på TVT båndet kjippes derefter over og efterlades i underhuden. Sy dem ikke sammen. Sy hudincisionene. Tem blæren. Følges demne procedure, er postopenativ kateterisation normalt ikke påkrævet. Patienten skal opfordres til at prøve at tømme blæren 2 – 3 timer efter operationen.

### KONTRAINDIKATIONER

Som ved enhver suspensionsoperation bør dette indgreb ikke udføres på gravide patienter. Denudover bør TVT båndet heller ikke anvendes på patienter med vækstpotentiale eller på kvinder, som har planer om at blive gravide, da PROLENE® båndet ikke vil strække sig tilstrækkeligt.

- ADVARSLER OG FORSIGTIGHEDSREGLER

  TVT proceduren må ikke anvendes på patienter, som er i antikoagulationsbehandling.
  TVT proceduren må ikke anvendes på patienter, som har
  urinvejsinfektion.
  Brugere skal være bekendt med kirurgisk teknik i forbindelse
  med blærehalssuspension og have erfaning med implantering af
  TVT systemet, inden de anvender TVT båndet. Det er imidlertid

- vigtigt at vide at TVT proceduren er anderledes end en konventionel slyngeprocedure ved at PROLENE\* båndet skal placeres uden stramming under urefhras midterdel.
  Korrekt kirnigsks praksis skal følges ved TVT proceduren og for behandling af kontaminerede eller inficerede sår.
  TVT proceduren skal udføres med omhu for at undgå at ramme store kar, nerver, blære og tarm. Agtrågivenhed over for den lokale anatomi og god nålepassage vil formindske riskoem. Blødning bag skambenet kan opstå efter operationen. Observer alle symptomer eller tegn før patienten sendes hjem fra hospitalet.

- Blodning bag kkanbenet kan öpstå efter operationen. Observer alle symptomer eller tegn før patienten sendes hjem fra hospitalet.
  Cystoskopi skal udføres til bekræftelse af blæreintegritet eller konstatering af blæreperforering.
  Den silve gridesvire skal forstågligt skubbes ind i Foley-kateteret, så guidesviren ikke går i åbningeme i Foley-kateteret.
  Når den slive guidesvire fjernes, skal håndtaget åbnes helt, så kateteret bliver på plact.
  Plastichylstert må ikke fjernes, før båndet er placeret korrekt.
  Sørg for at TVT båndet er anbragt med minimal stramming under urethnas midterdel.
  Hvis PROLENE\* båndet anvendes i kontaminerede områder må man være opmærksom på, at efterfolgende infektion kan gøre det indevendigt at fjerne materialet.
  Patienten skal informeres om, at fremtidig graviditet kan gøre det kinnigske indgreb virkningsløst, og at patienten kan risikere få inkontinens igen.
  Der foretigger ingen kliniske erfæringer i forbindelse med vaginal fødsel efter et TVT indgreb, og i tilfælde af graviditet anbefales kejsersmit.
  Postoperativt ambefales patienten at undgå at løfte tunge ting og/eller motioners (f.es. cykling, jogging) i mindst tre eller fire uger og undgå samleje i en måned. Patienten kan genoptage andre normale aktiviteter efter 1-2 uger.
  Patienten skal instrueres om omgående at kontakte lægen, hvis der skulle opstå dysuri, blødning eller andre problemer.
  Alle kirungiske instrumenter bliver slidt og beskadiget ved normal brug, Inden instrumentet lages i brug, skal det efterses. Defekte instrumenter og instrumenter, der forekommer korroderede, må ikke benyttes og skal kasseres.
  Ligesom ved andre inkontinens indgreb kan blærevæggens muskulatur blive ustabil igen efter et TVT indgreb. For at mindske denne risiko skal man sørge for, at TVT båndet placeres mid-urethralt.
  PROLENE'båndet må ikke komme i kontakt med staplere, clips eller andre former for klemmer, da der kan opstå mek

- BIVIRKNINGER

  Punkteringer eller lacerationer af kar, nerver, blære eller tarm kan opstå under nålpassagen og kan kræve operation.
  Forbigående lokalirritation på sårstedet og en forbigående fremmedlegemeræktion kan forekomme. Denne reaktion kan resultere i udskødelse, erosion, fisteldamnelse og inflammation.
  Som ved alle fremmedlegemer, kan PROLENE® båndet forværer en et eksisterende infektion. Plastichylsteret, der dækker PROLENE® båndet under indgrebet, er konstmeret til at minimere risik of for kontaminering.
  Overkoringering, dvs. hvis TVT båndet strammes for meget, kan forårsage temporær eller vedvarende obstruktion af de nedre urinveje.
- urinveje

### VIRKNINGSMÅDE

VIRKNINGSMÅDE

Dyreforsøg viser, at implantation af PROLENE\* båndet fremkalder en minimal forbigående inflammatorisk reaktion i væv, og efterfølges af allejring af et tyndt lag fibrøst væv, der kan vokse gemem maskerne i nette to sådedes inkoporere båndet i tilstedende væv. Materialet resorberes ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese ikke og det nedbrydes eller svækkes heller ikke og forersørerese på det nedbrydes eller svækkes heller i af vævsenzymer.

RENGORINGSVEJLEDNING FOR
INSTRUMENTER TIL FLERGANGSBRUG
(TVT indfører og stiv TVT guidewire)
TVT indfører og stiv TVT guidewire)
TVT indføreren og TVT guidewiren skal renses før første brug og
efter hvert indgreb for at sikre, at de er pålidelige og funktionødygtige. Instrumenterne kan renses mannell og aufomatisk på følgende
inden TVT indføreren renses, skal den skilles ad i to komponentdele
fhandlag og skaft med gev ind), og den skille sad i to komponentdele
fhandlag og skaft med gev ind), og den skill samles efter rensning og
før sterilisering.

Mannel rensning

1. Læg instrumentdelene i et enzymrensemiddel til nistfri stålinstrumenter.

2. Vask dem i 30–35° C kinngisk rensemiddel og desnificeringsmiddel. Fjem rester at kropsvæsker og -væv med en blød børste.

3. Anbring instrumentdelene i et ultralydsbad med frisk rensemid
delopløsning i ca. 10 minutter, eller (ög anvisningen nedenfor,
hvis der anvendes automatisk vaskecyklus.

4. Skyl delene grundigt under vandhanen, og før dem med et håndklæde. Instrumentdelene kan smøres med instrumentsmøremiddel.

- Automatisk rensning

  1. Automatisk vaskecyklus skal benyttes til rustfri stålinstrumenter. En anbefalet cyklus er beskrevet herunder:
  Skylle- og væskecyklus, koldt vand 1 minut
  Vask ved 80° C 12 minutter
  Skyllecyklus 1 minut
  Skyllecyklus 12 minutter
  Skyllecyklus 12 minutter
  Skyllecyklus 10 minutter
  Skyllecyklus 10 minutter
  Tør ved 93° C 10 minutter

ANBEFALET FREMGANGSMÅDE VED STERILISERING AF INSTRUMENTER TIL FLERGANGSBRUG (TVT-indfører og stiv TVT guidewire)
TVT indførern og kateterguiden leveres usterile. De skal steriliseres i autoklave før hver brug. Dampautoklavér ved 132 -140° C i mindst4 minutter (prævakuum), Brugeren har ansvar for, at produktet er sterilt ved anvendelse af anbefalet steriliseringsproces, da biobyrden og steriliseringsudstyr varierer.

# VEDLIGEHOLDELSE AF INSTRUMENTER

CONTROLIBELSE AF INSTRUMENTER

TVI indivier
Gevindenden på det indre skaft skal inspiceres før hver ibrugtagning.

Stiv TVT guidewire
Instrumentet skal inspiceres før hver brug. Kontroller at den lange
ende, der går igennem kateterkanalen, ikke har skarpe kanter eller
hak.

**LEVERING**TVT båndet leveres sterilt (ethylenoxid) til engangsbrug. Må ikke resteriliseres. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller be-

skadiget. Kassér åbnede, ubrugte produkter. TVT indfører og TVT guidewire til flergangsbrug er tilbehør, der leveres separat og usterilt. Disse instrumenter skal renses og sterili-seres før hver brug, som anvist ovenfor.

OPBEVARING
TVF bånde til engangsbrug skal opbevares ved en temperatur under
25° C, væk fra fugt og direkte varme. Må ikke anvendes efter udjøbsdatoen er overskredet.
Forsigtig: Gældende lov (i USA) begrænser salget af dette produkt til læger eller på ordination af en læge.

Distribueres af: Johnson & Johnson Blokken 39 – 41, 3460 Birkerød



E Sistema de banda vaginal (TVT) sin tensión – Instrucciones de uso

Dispositivo de un solo uso TVT Introductor reutilizable TVT Guia rigida reutilizable para el catéter TVT Por favor, lea atentamente toda la información. De no seguir las instrucciones correctamente, el dispositivo podría no funcionar adecuadamente e incluso causar lesiones personales.

Importante:
Esta información contenida en el paquete tiene el fin de proveer instrucciones para el empleo del dispositivo de un solo uso de banda vaginal sin tensión, del hinroductor reutilizable, y de la guía rigida del cateler reutilizable. No es una guía completa para récnicas quirirgicas para la corrección de la incontinencia urinaria de estrés. El dispositivo debe ser empleado solamente por médicos capacitados para el tratamiento quirirgico de la incontinencia urinaria por estrés y específicamente en la implantación del Sistema TVT. Estas instrucciones están recomendadas para el uso general del dispositivo. Pueden ocurrir variaciones en el uso en procedimientos específicos, debidos a la individualidad de la técnica y de la anatonia del paciente.

### DESCRIPCIÓN (Sistema)

SCRIPCION (Sistema)
T consta de lo siguiente:
Dispositivo de un solo uso TVT, suministrado estéril
(disponible por separado)
Introductor reutilizable TVT, suministrado no estéril
(disponible por separado)
Guía rgida TVT para el catéter, suministrado no estéril,
(disponible por separado)

(disponible por separado)

DISPOSITIVO TVT

TVT es um dispositivo estéril de un solo uso que consta de una pieza de malla (banda) de polipropileno PROLENE® in teñir o azul de malla (banda) de polipropileno PROLENE® in teñir o azul de malla (banda) dispositivo estéril de un viva de malla (banda) de polipropileno Nº 74160) que mide aproximadamente 1,1 x 45 cm, cubierta con una vaina de plástico cortada y superpuesta en el medio y sujeta entre dos agujas de acero inoxidable unidas a la malla y a la vaina con collarines de plástico. La malla de polipropileno PROLENE® está hecha de filamentos tejidos de hebras de propileno extrussionado, cuya composición es idéntica a la utilizada en las suturas quiringicas PROLENE® de polipropileno no absorbible. Esta malla mide aproximadamente 0,7 mm de espesor. Este material, cuando se emplea como sutura, ha demostrado que no es reactivo y retiene su resistencia indefinidamente en uso clínico. La malla de PROLENE® está tejida mediante un proceso que entrelaza la unión de cada fibra y proporciona elasticidad en ambas direcciones. Esta elasticidad bidireccional permite la adaptación a los diferentes niveles de tensión de distintos tejidos.

INTRODUCTOR TVT
El introductor TVT se suministra no estéril y se puede utilizar varias veces. El introductor está hecho de acero inoxidable. Consta de dos partes: un mango y un vástago de metal fileteado insertado. El introductor tiene el tin de facilitar el paso del dispositivo TVT desde la vagina a la piel del abdomen. Se cornecta y sujeta a la aguja, mediante el extremo fileteado del vástago, antes de insertar la aguja con la banda en la paciente.

GUÍA RÍGIDA DEL CATÉTER TVT

La guía rígida del catéter TVT es un instrumento no estéril
reutilizable que sirve para facilitar la identificación de la uretra y del
cuello de la vejiga durante el procedimiento quiririgico. Se introduce
en un catéter Foley (medida recomendada, 18 French) colocado en
la vejiga a través de la uretra. Para facilitar la inserción, se puede
lubricar con gel.

INDICACIONES
La finalidad del dispositivo TVT es su empleo como cabestrillo
púbicoureral para el tratamiento de la incontinencia urinaria por
estrés, para la incontinencia urinaria femenina causada por la

hipermovilidad uretral y/o deficiencia intrínseca del esfínter. El introductor y la guía rígida del catéter TVT se pueden adquirir por separado y tienen el fin de facilitar la colocación del dispositivo TVT:

### INSTRUCCIONES DE USO

imperniovintota ineital yo deicheira intimisea dei estimier por separado y tienen el fin de facilitar la colocación del dispositivo TVT.

INSTRUCCIONES DE USO

La paciente deberá ser colocada en posición de litotomía teniendo la precaución de – evitar una flexión de cadera mayor de 60°. El procedimiento puede llevarse a cabo bajo anestesia local, pero también puede efectuase usando anestesia espinal o general. La extensión de la disección es mínima, es decir, una entrada en la línea media vaginal con una pequeña disección parauretral para colocar la aguja inicialmente y dos incisiones de la piel suprapibica. Usando fórceps, sujetar la pared vaginal a cada lado de la uretra. Hacer una incisión sagital de 1.5 cm de largo aproximadamente con un pequeño bisturí, comenzando aproximadamente 1 cm del meato exterior de la uretra. Esta incisión cubrirá la zona media uretral y permitirá el paso posterior del cabestrillo (banda). Con unas tijeras romas pequeñas, se hacen dos pequeñas disecciones parauretrales (de aproximadamente 0.5 cm) de modo que se pueda introducir la punta de la aguja en la disección parauretral. Entonces se hacen dos incisiones cultimeas abdomínales de 0.5 a 1 cm, ma a cada lado de la línea media, justamente encima de la sínfisis del pubis y separadas de 4 a 5 cm como máximo. Es importante ubiera la incisión y el pasaje para la aguja cerca de la línea media y próxima a la parte insea del hueso púbico para eviar estructuras anatómicas en el área inguinal y la pared pélvica lateral. La guía rigida del cutier TVT es introducida en el canal del catéter Foley (18 French). El mango de esta guía va montado alrededor del catéter, creca de la parte que se ensanên. La finalidad de esta guía esta mario ha, la vejiga debe estar vacác. Ila uretra y la pesa del catéter, creca de la parte que se ensanên. La la ruter y alveja son apartadas contralateralmente a un lado del paso de la aguja deve del catéter, creca de la parte que se ensanên. La la ruter y la poso colocando el dicatéter, develo y la grafia para da la r

Después de este procedimiento, normalmente no es necesaria la catelerización postoperativa. Intente convencer a la paciente para que pruebe a vaciar la vejiga 2-3 horas después de la operación.

CONTRAINDICACIONES

Como con cualquier técnica de suspensión, este procedimiento no debe realizarse en pacientes embarazadas. Dado que la malla de polipropileno PROLENE<sup>8</sup> no se estirará significativamente, este procedimiento no debe realizarse en pacientes con potencial de crecimiento futuro, incluyendo mujeres con planes de embarazos futuros.

- procedimiento no debe realizarse en pacientes con potencial de crecimiento futuro, incluyendo mujeres con planes de embanazos futuros.

  ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

  No usar la técnica TVT en pacientes con terapia anticoagulación

  No usar la técnica TVT en pacientes con terapia anticoagulación

  No usar la técnica TVT en pacientes con infección en el tracto urinario.

  Los usuarios deben familiarizarse con la técnica quirúrgica para suspensión del cuellto de la vejiga y deben estar adecuadamente entrenados en la implantación del Sistema de suspensión TVT. Sin embargo, es importante reconocer que el TVT es diferente de un procedimiento intadicional de cabestrillo porque la banda debe ser colocada sin tensión bajo la parte media de la uretra.

  Se deben emplear prácticas quirúrgicas aceptables para el procedimiento TVT así como para el tratamiento de heridas contaminadas o infectadas.

  El procedimiento TVT debe realizarse con cuidado para evitar nervios, vasos, vejiga e intestinos. Prestando atención a la anatomía local y pasando las agujas adecuadamente se reducen los riesgos al mínimo.

  Es posible que se produzcan hemorragias retropúbicas después de la operación. Observe cualquier síntoma o indicio antes de dar de alta a la paciente.

  Se debe realizar la cistoscopia para confirmar la integridad de la vejiga o para reconocer una perforación vesical.

  La guía rígida del catéfer debe ser empujada suavemente para introducirá en el catéfer Foley, de modo que la guía no penetre los orificios del catéter.

  No retirar la vain de plástico hasta que la banda se haya situado correctamente.

  No retirar la vain de plástico hasta que la banda se haya situado correctamente.

  No retirar la vain de plástico hasta que la banda se haya situado correctamente.

  Dato que no hay experiencia clínica disponible de parto vaginal posterior al procedimiento TVT, en caso de embarazos futuros pueden anular los efectos del procedimiento de que la infección subsiguiente podrá requerir que se retire el material.

  La paciente debe ser informada de

- No tocar la banda de PROLENE® con ninguna grapa o clip de ningún tipo, ya que se podría causar algún daño mecánico a la malla. No reesterilizar el dispositivo TVT. Desechar los dispositivos abiertos no utilizados.

- REACCIONES ADVERSAS
   Las laceraciones o perforaciones en vasos, vejiga o intestinos durante la introducción de la aguja pueden necesitar reparación
- durante la introducción de la aguja pueden necesitar reparación quirúrgica.

  Puede presentarse una irritación local transitoria en la herida y una respuesta transitoria al cuerpo extanfo. Esta respuesta podría causar extrusión, erosión, formación de fístulas e inflamación. Igual que canquier cuerpo extraño. La malla de PROLENE® podría potenciar una infección existente. La vaina de plástico que cubre inicialmente la malla de PROLENE® tiene el fin de reducir al mínimo el riesgo de contaminación.

  El exceso de corrección, es decir, la aplicación de demasiada tensión a la banda, puede cuanar una obstrucción temporal o permanente de las vías urinarias inferiores.

ACCIONES

Los estudios en animales indican que la implantación de PROLENE\* provoca una reacción inflamatoria mínima en los tejidos, transitora, que es seguida por la deposición de una capa delgada de lejido fibroso que puede crecer a través de los intensicios de la malla, incorporando de este modo la malla en los tejidos adyacentes. En material no es absorbido ni sometido a degradación o debilitamiento por la acción de las enzimas de los tejidos.

INSTRUCCIONES PARA LIMPIAR INSTRUMENTOS QUE SE PUEDEN USAR VARIAS VECES (Introductor TVI y guía rigida del catéter TVI) Para gaamizar la fiabilidad y funcionalidad del introductor TVT y la guía rigida del catéter TVI, limpiar el instrumento antes de su empleo inicial y después de cada procedimiento. A continuación, se detallan los métodos manual y automático recomendados para limpiar los instrumentos. Antes de la limpieza, se deben separar los dos componentes de introductor TVT (mango y vástago fileteado). El introductor se arma otra vez después de la limpieza y antes de la esterilización.

- Método manual

  1. Remójar los componentes del instrumento en un limpiador enzimático apropiado para instrumentos de acero inoxidable.

  2. Lavar con detergente quinírgico y con solución desinfectante a una temperatura de 30° C a 35° C. Eliminar cualquier contaminación de fluidos o tejidos corporales con un cepillo
- suave.

  Colocar los componentes del instrumento en un baño ultrasónico con solución limpia de detergente durante 10 minutos aproximadamente, o seguir las instrucciones siguientes si se utiliza un ciclo de lavado automático.

  Enjuagar bien en un chorro de agua coriente fresca y secar con una toalla. Los componentes del instrumento se pueden tratar con un lubricante adecuado.

- con un lubricante adecuado.

  Método automático

  1. Los sistemas de lavado automáticos son adecuados para instrumentos de acero inoxidable. A continuación se describe uno de los ciclos recomendados:

  Enjuagan/Ciclo de agua fría I minuto
  Lavar a 80° C 12 minutos

  Ciclo de enjuagar I minuto
  Ciclo de enjuagar I minuto
  Enjuagado final 2 minutos
  Enjuagado final 2 minutos
  Enjuaga con agua desmineralizada a 80° C 2 minutos
  Secar a 93° C 10 minutos

RECOMENDACIONES PARA ESTERILIZACIÓN DE IN-STRUMENTOS QUE SE PUEDEN USAR VARIAS VECES (Introductor TVT y guía rigida del catéter TVT) El introductor y la guía rigida para el catéter TVT se suministran en estado no estéril. Para esterilizarlos, tratar con vapor en autoclave

antes de cada uso. El autoclave debe estar a una tempe-ratura de 132° C a 140° C, durante 4 minutos como mínimo (pre vacío). El usuario final es responsable de garantizar la esterilidad del producto canado se use el proceso de esteri-lización recomendado, puesto que la carge biológica y el equipo de esterilización variarín.

MANTENIMIENTO DE LOS INSTRUMENTOS

Introductor TVT
Examinar el extremo fileteado del vástago interior antes de cada uso.
Guiá rigida del catéler TVT
Antes de cada uso, examinar el instrumento. Asegurarse de que el extremo largo que atraviesa el canal del catéter no tenga bordes afilados ni cortantes.

PRESENTACIÓN

El dispositivo TVT se suministra estéril (por óxido de etileno) para un solo uso. No reseterilizar. No usarlo si el paquete está abierto o dafado. Descehar los dispositivos abiertos, no utilizados. Los accesorios para varios usos (introductor TVT y guía rígida del catéter TVT) se suministran por separado y no son estériles. Estos accesorios deben ser limpiados y esterilizados antes de cada uso, como se ha descrito anteriormente.

ALMACENAJE

Las condiciones de almacenaje recomendadas para el dispositivo
TVT de un solo uso son: temperatura de menos de 25° C, alejado de
la humedad y del calor directo. No usanfo después de la fecha de
caducidad.
Precaución: Las leyes federales de los EE.UU. restringen la venta
de este dispositivo al personal facultativo o bajo su preseripción.

Distribuido por: Johnson & Johnson P.P., S.A. Pasco de las Docc Estrellas, 5 – 7 Campo de las Naciones 28042 Madrid



# F Tension-free Vaginal Tape (TVT) – Notice d'utilisation

### Dispositif TVT à usage unique Introducteur TVT réutilisable Guide de sonde rigide TVT réutilisable

Lire attentivement la notice d'utilisation. Le non respect des instructions d'utilisation peut entraîner un préjudice pour le patient et un dysfonctionnement du dispositif médical.

dice pour le patient et un dystonctionnement du dispositif médical. 
Important
Cette notice est destinée à présenter le mode d'emploi du dispositif à 
usage unique l'VT (Tension-free Vaginal Tape), de l'introducteur réulisable et du guide de sonde rigide réutilisable. Elle ne constitue 
pas une référence exhaustive de la technique chirurgicale pour 
ne cure de l'incontinence urinair d'effort. Ce dispositif médical 
ne doit être utilisé que par des médecins spécialistes du truitement 
qualifiés pour la pose du Système TVT. Ce mode d'emploi 
s'applique à l'utilisation normale du dispositif. L'utilisation du dispositif peut fère modifiée pour répondre à des variantes personnelles 
de la technique opératoire et des variants personnelles 
de la technique opératoire et des variants personnelles.

DESCRIPTION

Le TVT est composé :
d'un dispositif TVT à usage unique, stérile
(disponible séparément)
d'un introducteur TVT réutilisable, fourni non stérile
(disponible séparément)
d'un guide de sonde rigide TVT réutilisable, fourni non stérile
(disponible séparément)

(disponible séparément)

DISPOSITIF TVT

Le dispositif "TVT est un dispositif médical stérile à usage unique composé d'une bandelette en PROLENE® (polypropylène) incolore ou colorée en Dieu par l'addition de Phatlocyanine (Index de Couleur Numéro 74160) mesurant environ 11 mm x45 cm., recouverte d'une gaine plastique courpée en son milieu avec chevanchement des deux sections et comportant à ses extrémités deux aignilles en acier inoxydable fixées à la bandelette et à la gaine par des bagues en plastique.

La bandelette en PROLENE® est constituée de monofilaments de polypropylène extrudé tricotés dont la composition est identique à celle utilisée pour les fils de suture chirurgicale non résorbables en olypropylène PROLENE® a une épaisseur de 0,7 mm environ. Utilisé comme suture, ce matériau quasiment inerte ne perd pas sa résistance sous l'action des enzymes tissulaires. La bandelette de PROLENE® est tricotée selon un processus qui permet d'obtenir une maille interlock qui lui assure une extensibilité bidirectionnelle. Cette propriété permet une adaptation aux contraintes de l'organisme.

INTRODUCTEUR TVT
L'introducteur TVT feutilisable en acier inoxydable est foumi non stérile. Il est composé de deux parties: une poignée et une tige métallique filetée. L'introducteur est destiné à faciliter le passage du dispositif TVT du vagin vens la peau de l'abdomen. Avant d'insérer l'aiguille avec la bandelette, l'introducteur est fixé sur l'aiguille par l'intermédiaire de la tige filetée.

GUIDE DE SONDE RIGIDE TVT
Le guide de sonde rigide TVT est um dispositif médical réutilisable
no stérile, destiné à faciliter le repérage de l'urètre et du col de la
vessie durant l'intervention chirurgicale. Il est inséré dans une sonde
de Foley (taille recommandée 18 French) qui est placée dans la
vessie via l'urètre. Il peut être lubrifié afin d'en faciliter sa mise en
place.

INDICATIONS Le dispositif TVT est destiné à être utilisé comme bandelette de sou-tien de l'urêtre pour le traitement de l'incontinence urinaire féminine

d'effort résultant d'une hypermobilité urétrale et/ou une déficience intrinsèque du sphintere. L'introducteur TVT et le guide de sonde rigide TVT, disponibles séparément, sont destinés à l'actiliter la mise en place du dispositif TVT.

rigide TVT, disponibles séparément, sont destinés à tacitier ta mise en place du dispositif TVT.

MODE D'EMPLOI

La patiente devra être placée en position de lithotomic en prenant soin d'éviter une inclinaison des hanches supérieure à 60°.

L'intervention peut être praiquée sous anesthésie locale, régionale ou générale. L'acte chirurgical peu invasif comprend une entrée par le plan médian du vagin avec une petite incision para-urétrale pour la mise en place initiale de l'aiguille, et de deux incisions cutanées sus pubièmes.

Saisir la paroi vaginale de chaque côté de l'urêtre à l'aide de pinces. Pratiquer une petite incision sagittale d'environ 1,5 cm de long, à l'aide d'un scalpel, en commençant à environ 10 mm du méau refrat extene. Cette incision couvre la zone mi-urétrale et permet le passage de la bandelette.

A l'aide d'une paire de ciseaux mousses, pratiquer deux incisions para-urétrales (environ 0,5 cm) de manière à pouvoir y faire passer la pointe de l'aiguille. Effectuer ensuite au niveau de l'abdomen, de chaque côté de la ligne médiane juste au ris de l'autre de 4 à 5 cm maximum. L'endroit des incisions et du passage de l'aiguille à proximité de la ligne médiane juste au ris du pubis est important afin d'éviter les structures anatomiques dans la region inguinale et la paroi latérale pelvienne.

Le guide de sonde rigide TVT est inséré dans la lumière de la sonde foley (18 French). La poignée du guide est fixée autour de la sonde foley (18 French). La poignée du guide est fixée autour de la sonde foley (18 French). La poignée du guide est fixée autour de la sonde foley (18 French). La poignée du guide est fixée autour de la sonde, à proximité de son d'agrissement. Le guide est destiné à déplacer le coi de la vessie et l'urêtre pour laisser passer la pointe de l'aiguille dans l'espace rétropublen. L'utilisation de la sonde de Foley et du guide de sonde rigide permet de déplacer l'urêtre et la vessie controlatéralement sur le ôté du pur le passerge réfropublen. L'utilisation de la sonde de Foley et du gu pubien. Lorsque la pointe de l'aiguille a atteint l'incision abdominale, pra-

Lorsque la pointe de l'aiguille a atteint l'incision abdominale, pra-tiquer une cystoscopie pour confirmer le parfait état de la vessie.
Vider la vessie après la premièrre cystoscopie. La procédure est en-suite répétée de l'autre côté.
Les aiguilles sont alors tirées vers le haut pour faire progresser faci-lement la bandelette, c'est-à-dire sans tension, sous la zone mi-uri-rale. Couper la bandelette au bord des aiguilles. Ajuster ensuite la bandelette de façon à ce que toute perte urinaire soit réduite tout en emmettant à quelques gouttes d'urine de s'évacuer lors d'un effort, pour cela recountr à la collaboration de la patiente en lui demandant de tousser avec la vessie pleine (environ 300 ml) tout en maintenant délicatement l'incision vaginale temporariement fermée avec de pe-tites pinces. Les sections de la gaine en plastique qui enveloppent la bandelette sont alors retirées. Pour c'viter de mettre la bandelette sous tension, placer un instrument (ciscaux ou pinces) émoussé entre l'urêtre et la bandelette et ajuster celle-ci. Un retait préma-turé de la gaine peut rendre des ajustements ultérieurs difficiles. Après ajustement définitif, femez l'incision vaginale. Les extrémi-

tés de la bandelette, côté abdomen, sont ensuite coupées et laissées subcutis. Ne pas les suturer. Suturez l'incision de la peau. Vider la vessie. Après cette procédure, un sondage post-opératoire n'est généralement pas nécessaire. Prévoir d'inviter la patiente à vider la vessie 2 ou 3 heures après l'opération.

CONTRE-INDICATIONS

Comme tout type d'intervention de soulènement, cette procédure ne doit pas être utilisée chez la femme enceinte. De plus la bandelette PROLENE® n'est pas suffisamment élastique pour être utilisée chez la patiente susceptible d'être enceinte ou dont la croissance n'est pas terminée.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas utiliser chez la femme sous traitement anticoagulant.
   Ne pas utiliser chez la femme présentant une infection du tractus
- Ne pas utiliser chez la temme sous trattement anticoaguiant. 
  Ne pas utiliser chez la femme présentant une infection du tractus 
  urinaire. 
  Les utilisateurs doivent connaître la technique de suspension du 
  cod de la vessie et doivent être suffisamment qualifiés pour la 
  mise en place du Système TVT avant utilisation du dispositif 
  TVT. Cette technique utilisant le TVT diffère des techniques 
  abituelles du fait que la bandelette doit être placée sans tension 
  sous la zone mi-urétrale. 
  Le respect des bomes pratiques chirurgicales sera de mise pour 
  l'intervention dite TVT ainsi que pour le traitement des plaies 
  contaminées ou intectées. 
  La procédure TVT doit être effectuée avec précaution afin 
  d'éviter les gros vaisseaux, les nerfs, la vessie et l'intestin. Une 
  bonne connaissance de l'anatomie locade et un passage correct 
  des aiguilles minimiseront les risques. 
  Une hémoragie rétropubleme peut avoir lieu après l'opération. 
  En cherchez tous symptômes et signes avant d'autoriser la sortie 
  de la patiente de l'établissement de soins. 
  Une cystoscopie de contrôle doit être pratiquée pour confirmer 
  le parfait état de la vessie ou mettre en évidence une perforation 
  éventuelle.

- Une cystoscopie de contrôle doi être pratiquée pour confirmer le parfait éta de la vessie ou mettre en évidence une perforation éventuelle.

  Le guide de sonde rigide TVT doit être introduit avec précaution dans la sonde de Foley de façon à ce que le guide ne sorte pas par les trous de cette sonde de Foley.

  Lors du retrait du guide de sonde rigide, ouvrir complètement la poignée de manière à ce que la sonde reste bien en place.

  Ne pas retirer la gaine de plastique avant que la bandelette n'ait été correctement positionnée.

  S'assurer que la bandelette est placée avec une tension minimale sois la zone mi-urétrale.

  La bandelette de FROLENE\* pourra être utilisée au niveau de sites contaminés sachant qu'une infection ultérieure pourra nécessiter le retrait du dispositif.

  Une patiente susceptible d'être enceinte doit être avertie qu'une grossesse risque d'ammuler le bénéfice de l'intervention et de la faire redevenir incontinente.

  Land donné qu'uneum historique clinique d'accouchement par voie naturelle concernant les patientes traitées avec le système TVT n'est disponible, la césarieme est recommandée.

  Après l'opération, il est recommandé à la patiente d'éviter de soulever des objets lounds ou de s'adonner à des exercices trop contraignants (par ex., cyclisme, jogging) pendant au moins trois à quatre senaines. Les rapports sexuels sont aussi à éviter pendant un mois. La patiente peut reprendre ses activités journalières normales après une ou deux semaines.

  En cas de dysurie, de saignements ou de l'apparition de tout autre problème la patiente doit prendre contact avec le chirurgien inmédiatement.
- re problème la patiente doit prendre contact avec le chirurgien immédiatement.

  Les instruments de chirurgie subissent un vieillissement et un sure au cours d'un usage normal. Il set donc recommandé d'inspecter visuellement les dispositifs avant usage. Les dispositifs défectueux ou faisant apparaître une corrosion ne doiverna pas être utilisés et doivent être jetés.

  Tout comme les autres procédures de traitement de l'incominence, une instabilité de novo du dérnsor peut apparaître à l'issue de la procédure TVT. Pour minimiser ce risque, s'assurer de placer la bandelette sans tension en position mi-urétrale

  Ne pas mettre la bandelette de PROLENE\* en contact avec des agrafes, des clips ou des clamps qui sertient susceptibles de l'abimer.

Ne pas restériliser le dispositif TVT. Jeter les dispositifs non utilisés dont l'emballage a été ouvert.

- Inses dont l'emballage a ete ouvert.

  EFFETS ADVERSES

  Des perforations on lacérations des vaisseaux, nerfs, vessie on intestin peuvent avoir lieu au cours du passage de l'aiguille et peuvent entraîne la nécessité d'un geste chirurgical.

  Une irritation transitoire au niveau du site de la plaie et une réaction aux corps étrangers peu la paparaître. Celte réponse peu la traduire par une extrusion, une érosion, une formation de fistules et une inflammation.

  Comme tous les corps étrangers, la bandelette de PROLENE® est susceptible d'activer une infection existante. La gaine de plastique qui couvre initialement la bandelette de PROLENE® est conçue pour minimiser le risque de contamination.

  Une correction excessive, c'est-à-drie une trop grande tension appliquée sur la bandelette peut causer une obstruction temporaire ou permanente du conduit utrinaire inférieur.

PERFORMANCES
Les études sur l'animal ont démontré que la mise en place de bandelette de PROLENE\* provoque ume réaction inflammatoire tissulaire
minime transitoire suivie du dépôt d'une couche fibreuse tissulaire
mince qui peut pénétrer à travers les interstices de la bandelette,
l'incorporant ainsi dans le tissu adjacent. Le matériau n'est ni résorbé, ni dégradé ou fragilisé par les enzymes tissulaires.

RECOMANDATIONS DE NETTOYAGE
DES INSTRUMENTS REUTILISABLES
(Introducteur TVT et guide de sonde rigide TVT)
En vue de garantir la fiabilité et la fonctionnalité de l'introducteur
TVT et du guide de sonde rigide TVT, ces instruments doivent être
retoyée et stérilisés avan leur première mise en service et après
chaque utilisation selon les méthodes manuelles ou automatisées recommandées d'edssous.
Avant le nettoyage, séparer les deux étéments de l'introducteur TVT
(pojgnée et lige filetée), et les assembler à nouveau après le nettoyage et avant la stérilisation.

- Méthode manuelle

  1. Faire tremper les éléments du dispositif TVT dans un bain de détergent enzymatique adapté aux instruments en acier inoxy-
- dable. Les laver dans une solution détergente et désinfectante à une tem-pérature de 30 à 35° C. Eliminer toutes les souillures provenant des liquides ou des tissus biologiques, à l'aide d'une brosse sou-
- ple.

  3. Placer les instruments dans un bain à ultrasons contenant une solution déteigente fraichement préparée pendant 10 mm ou, le cas échéant, suive les consignes suivantes en cas où de recours à un cycle de lavage automatique.

  4. Rincer soigneusement sous un jet d'eau courante les dispositifs, les sécher à l'aide d'une serviette. Les dispositifs peuvent être traités avec un lubrifiant pour instruments chirurgicaux.

trattes avec un lubritant pour instruments chirurgicaux.

Méthode automatisée

Le nettoyage automatique peut être utilisé pour les instruments en acier inoxydable. Le cycle recommandé est décrit ci-dessous:

Cycle de rinçage / Cyle mouillage à l'eau froide 1 mn

Lavage 80° C 12 mn

Cycle de rinçage 1 mn

Cycle de rinçage 12 mn

Rinçage final 2 mn

Rinçage 1 l'eau déminéralisée 80° C 2 mn

Séchage à 93° C 10 mn

RECOMMANDATION DE STERILISATION POUR LES INSTRUMENTS REUTILISABLES (introducteur de TVT et guide de sonde rigide TVT) L'introducteur de TVT et guide de sonde rigide TVT sont fournis non stériles. La stérilisation s'effectue avant chaque utilisation par autochavage à la vapeur à une température de 132 à 140 °C pendant un moins 4 m. Il revient à l'utilisateur final de s'assurre de la stérilité des instruments grâce à l'utilisation d'un procédé validé étant

donné que la contamination initiale et l'équipement de stérilisation peuvent varier.

ENTRETIEN DU DISPOSITIF

Introducteur de TVT
Avant chaque usage, inspecter les parties filetées de la tige interne.
Guide de sonde rigide TVT
Inspecter l'instrument avant chaque utilisation, vérifier qu'il ne présente aucune arêtes vives ou barbes.

PRESENTATION

Le dispositif TVT à usage unique est fourni stérile (stérilisation à l'oxyde d'éthylène). Ne pas restériliser. Ne pas utilisers il 'emballage a ét ouvert ou abimé. Jeterle sed ispositifs inuitilisés dont l'emballage a été ouvert.

Les accessoires réutilisables de l'introducteur de TVT et du guide de sonde TVT sont présentés séparément et sont non stériles. Ils doivent être nettoyés et stérilisés avant chaque usage comme décrit ci-dessus.

CONSERVATION
Il est recommandé de conserver le dispositif TVT à usage unique à une température inférieure à 25° C, à l'abri de l'humidité et de la chaleur directe. Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption. Attention: La Loi Fédérale (Etats-Unis d'Amérique) réserve la vente de ce dispositif par ou sur ordonnance d'un médecin.

ET H I C O N S.A.S.
TSA 81002
1, rue Camille Desmoulins
92787 Issy les Moulineaux Cedex 9 (France)

Johnson & Johnson Medical NV Eikelenbergstraat 20 1700 Dilbeek (Belgique)



Tension-free Vaginal Tape (TVT) System – Käyttöohjeet

TVT neula, kertakäyttöinen TVT toistokäyttöinen sisäänvieiä TVT toistokäyttöinen jäykkä katetrinohjain

Perchdy huolellisesti tähän oppaaseen. Ohjeiden noudattamatta jättäminen saattaa johtaa välineen virheelliseen toimintaan ja potilasvahinkoon. Tärkeää:

Tärkeiä:
Tässä öhjelehtisessä on TVT kertakäyttöisen neulan, toistokäyttöisen sisätänviejän ja toistokäyttöisen, jäykän katertinohjaimen käyttäs koskevia ohjeita. Tämä ohje ei ole täydellinen stressi-inkontinensin operattivisen hoidon tekninen opas. Vain sitessi-inkontinensin operattivisen hoidon tekninen opas. Vain sitessi-inkontinensein operattivisen hoidon tekninen opas. Vain sitessi-inkontinensein operattivisen hoidon tekninen opas. Vain sitessi-inkontinensein operattiviseen hoidon tekninen opastivisen on tarkoitettu välinen käyttänät käyttämät vaihtella kavilinetta. Nämä ohjeet on tarkoitettu välinen käyttäväat vaihdella toimenpiteen suorittajan käyttämistä yksilöilisistä tekniikoista ja poiltaan anatomiasta riippuen.

KUVAUS (Jürjestelmä)
TVT koostuu seuraavista osista:
TVT neula kertakäyttöinen, toimitetaan steriilinä
(saatavana erikseen)
TVT toistokäyttöinen sisääniviejä, toimitetaan steriloimattomana (saatavana erikseen)
TVT toistokäyttöinen jäykkä katetrinohjain, toimitetaan
steriloimattomana (saatavana erikseen)

steriloimatlomana (saalavana erikseen)
TVT-NEULA
TVT-neula on kertakäyttöinen väline, joka koostuu yhtenäisestä värjäämättömiistä tai sinisestä (Phalocyanine blue, Väri-indeksin numero 74160) PROLENE®-polypropeeniverkosta (nauhasta), jonka mitat ovat n. 1,1 cm x 45 cm (1/2 x 18 tumaa). Nauhaa peitää muovisuojus, joka on halkiistu keskeltä ja jonka ruunat menevät ilimitäin. Välineen molemmissa päissä on verkkoon ja muoviin muovikaulusilla kiinimietyi ruostumattomat terisneulat.
PROLENE®-polypropeeniverkko muodostuu ulostyöntyvistä polypropeenisiäteistä kudoutsat langasta, kamanalisesta, joia käytetään resorboitumattomassa PROLENE®-ommelaineessa. Verkko on paksuudellaan n. 0,7 mm. Tämän materiaalin ei ole todettu ommellankama käytettäessä aiheuttavam kudosreaktioita ja se psysy kliinisessä käytössä kudoksissa psysystsi muuttumattomana.
PROLENE®-verkko on kudottu menetelmällä, joka liitätä yhteen jokaisen säikeen haaran, minkä aniosta se joustaa kaikkiin suuntiin.
Tämä kaksisuuntainen jousto mukauttaa verkon erilaisiin kehossa ilmeneviin jännityksiin.

TVT-SISÄÄNNIEJÄ
Töistokäyttöinen TVT isäänivejä toimitetaan steriloimattomana.
Sisäänvejä on valmisteltu mostumattomasta teräksestä. Se koostuu kahdesta osasta, kahvasta, siihen kierteillä kiimiitetystä metallisesta varresta. Sisäänivejän tarkoituksena on helpottaa TVT välineen viemistä emättiimestä vatsan iholle. Ennen neulan ja nauhan sisäänvieniä neula kiimiitetään sisäänviejän varren kierteillä varustettuun päähän.

TVT JÄYKKÄ KATETRINOHJAIN
TVT jäykkä katetrinohjain on steriloimaton toistokäyttöinen instrumentti, jonka tarkoituksena on helpottaa virisaputken ja rakonkaulan havaitsemista toimenpiteen aikana. Se viedään virisaputken kutta rakkoon viedyn Foley-katetrin (suositeltava koko 18 F) sisään. Sisäänviennin helpottamiseksi se voidaan voidella liukastusaineella.

KÄYTTÖKOHTEET
TVT neulan käytettäin naisilla pubouretraalisena silmukkana uretran
hypermobiliteetin ja/lai sisemmän sulkijalihaksen heikkouden
aiheuttaman stressi-inkontinenssin hoidossa TVT sisäänviejää
ja-jäykkää katerinohjainta on saatavana erikseen. Niitä käytetään
apuna TVT välineen asentamisessa.

KÄYTTÖOHJEET
Potilas pannaan litotomia-asentoon siten, ettei lonkan koukistus ole yli 60 astetta. Tömenpide suoritetaan paikallispuudutuksessa, mutta se voidaan myös suorittaa johtopuudutuksessa tai yleisanestesiassa. Kudoksia ei toimenpiteen yheydessää turiste juuri lainkaan leikata, tarvitaan vain pieni parauretraalinen viillo emättiimen keskiviivaan neulan sisääniventikohtaan seskä kaksi suparpuubista ihoviiltoa. Tartu pihdeillä emättiimen seinämiin viritsaputken kummaltakin puolelta. Tee pienellä leikkausveistellä n. 1,5 em piidä sagiitalinen viiltoa takaen n. 1,0 em viritsaputken ulommasta aukosta. Insisio ulottuu viritsaputken ulommasta aukosta. Insisio ulottuu viritsaputken ulommasta aukosta almaviennin. Pienillä tylpillä saksilla tehdään sitten kaksi pientä arauretraalisat dissektiota (nion) 0,5 cm.), joiden kautta neulan kärki voidaan viedä parauretraaliseen dissektiokohtaan. Sen jälkeen tehdään skitsa doomiaalista, 0,5 –1 cmm ihoviiltoa aivan symtyysin yläpuolelle keskiviivaa ja lähelle häpyluum takaosaa, jotta välteitäsiän viidänan viedään taksi alaution ulommaisen sivuseinämän anatomisiin rakenteisiin.
TYT jäykkä katetrinohjain viedään foley-katetrin (18 F) luumeniin. Ohjaimen kahva on kiimitetty katetrin ympärille lähelle sen levensystä. Ohjaimen takoituksean on siirätä ränkonaluala ja viirsaputkea poispäin neulasta, kun se viedään retropuubisen tilan kautta. Foleystaettrin ja ohjaimen avulla virisaputkea jaikaineijän kierteillä vastakkisieen suuntaan. Tämän toimenpiteen aikamanakon on ohjaitava tyliä. Siisäänviejän käineteillä vantsaktiina taksei eritälän neulan kulkureilitä vastakkisieen suuntaan. Tämän toimenpiteen aikamanakon on ohjaitava pitämänälä keski- tai etusomae emittimessä elevan käden käänin ja kauten ohjaaniseen. Tärut toisella kädellä varousati siämivejän kähvaan. Vieneulan kärki olevaa vilita kokila kämmenellä sättäin jalanienen palainan ohjainan avalukseinan ja kauten on jaanimeen. Tärut toisella kädellä varousati siäminetiinessä leivannaksiina jaksiken eilä neulan ohjaaniseen. Tär

san iholla olevaa viiltoa kohti pysyen koko ajan aivan häpyluun lähellä.

Kun neula on viiltossa, suoritetaan kystoskopia sen varmistamiseksi, 
kun neula ole vahingoittumu. Virtsarakko on tyhjemetävä ensimmäisen kystoskopian jälkeen. Tämän jälkeen toimenpide toistetaan mastakkaisella puotella. Neulau vedetään sen jälkeen joispajin nauhan (silmukan) viemiseksi löysästi, ilman kiristystä, virtsaputken etkikosan alle. Leikkaa nauhan enulojen lähellä. Säädä nauha siten, että vuoto rajoittuu korkeintaan pariin tippaan ponnistuksen yhteyessä. Pyydis tätä varen potilasta esim, ysäkmään rakon ollessa täymä on ja on ja sulje emättimeen tehty viilto tilapäisesti purisamalla kevyesti pienillä pilhedillä. Sen jälkeen poistetaan nauhaa ympäröivät muovisioojukset. Nauhan kiristymisen estämiseksi typpä instrumentti (sakset tai pilhdi) tullai saettaa virtsaputken ja nauhan väliin säädön ajaksi. Suojuksen emenatkainen poisto viikeutaa poiston jälkeistä nauhan kirtyeden säädök. Kun säätö on valmiiksi suoritettu, suljetaan emättimessä oleva viilto. Nauhan tatsanpuoleiset päät katkaistaan ja jätetään ihon alle. Niitä ei ommella kiinni. Sulje ihon viillot. Tyhjennä virtsarakko. Tämän toimenpiteen jälkeen ei yleensä taavita postoperatiivista katetrointia. Potilasta voidaan keholtaa yritämään rakon tyhjentämissä 2 – 3 tuntia teikkauksen jälkeen.

### KONTRAINDIKAATIOT

AVALIKAINDIKAAIIOT
Jos TVT neulaa käytetään kasvavilla poiltailla, on huomioitava, että
PROLENE<sup>8</sup> verkko (natuha) ei juuri jousta poiltaan kasvaessa. Kuten muunkin suspensiokirurgian kyseessä ollen tämä koskee myös
raskaana olevia ja raskautta tulevaisuudessa suumnittelevia poiltaita.
Toimenpidettä ei tule suorittaa raskaana olevalle eikä sitä suunnittelevalle poiltaalle.

- VAROITUKSIA JA VAROTOIMIA

  TVT toimenpidettä ei tule suorittaa potilaille, joilla on antikoagulantiihoite.

  TVT-toimenpidettä ei tule suorittaa potilaille, joilla on artikoagulantiihoite.

  Toimenpiteen suorittajalla tulee olla kokemusta rakonkaulan ripustushoitoon liittyvein toimenpiteden suorittamisesta ja hänen tulee olla riitävän harjaantunut TVT välimeen asettamisessa amenen TVT välimeen käytiöä. On kuitenkin tärkeää huomioida, että TVT toimenpide poikkeaa perinteisestä slingatoimenpiteestä siinä, että nauha sijoitetaan ilman kiristystää viirsaputken keskiossa ja ja kontaminoituneita ja infektoituneita leikkausviiltoja koskevaa kiytäniöä.

  TVT toimenpidedi suoritettava huolellisesti välitäen suuria verisuonia, hemoja, viirsarakkoa ja suolistoa. Riskit minimoidaan kiimittamiallä huomiota paikalliseen anatomiaan ja neulojen asiaannukaiseen sisäänvientiin.

  Leikkauken jälkeen voi esimiyä verenvuotoa häpyluun takana. Kääkki oireet tai merkit tällaisesta on tarkistettava emen kuin poiltas päästetään pois sairaalasta.

  Potilaalle on suoritettava kystoskopia rakon vaurioiden tai perforaation poissulkemisekski.

  Jaykkä katetrinohjain on varovasti työmenttävä Foley-katetrin siten, että saismukaisesti paikalleen.

  Muovisuojusta ei saa poistaa emen kuin nauha on asetettu kunnolla paikoilleen.

  Muovisuojusta ei saa poistaa emen kuin nauha on asetettu kunnolla paikoilleen.

  Varmista, että nauha on viety virtsaputken keskiosan alta ilman kiristystä.

- Varmista, että nauha on viety virtsaputken keskiosan alta ilman kiristystä.

  Jos PROLENE<sup>8</sup>-verkkoa käytetään kontaminoituneilla alueilla on huomioitava, että mahdollinen infektio saattaa vaatia materiaalin poistamisen.

  Poillasta on muistuteitava siitä, että mahdolliset tulevat raskaudet voivat miättöidä toimenpiteen vaikutukset ja aiheuttaa inkontinenssin palautumisen.

  Koska TVT toimenpiteen jälkeisestä alatiesynnytyksestä ei ole kliinistä kokemusta, suositellaan raskaustapauksessa keisarileik-kausta.

- kliinistä kokemusta, suositellaan raskaustapauksessa keisarileik-kausta.

  Leikkauksen jälkeen potilasta on kehotettava välttämään raskaiden esineiden nostamista ja/tai rasittavia kuntoharjoituksia (esim. pyöräilyä ja hölkkää) vähintään kolmen-neljän viikon ajan sekä yhdyntää kuukauden ajan. Poillas voi suorittaa muita normaaleja toimia taas parin viikon kuluttua.

  Jos potilaalla ilmenee virtsavaivoja, verenvuotoa tai muita ongelmia, potilaalaa no väliltömästi otettava yhteyttä toimenpiteen suorittaneeseen lääkäriin.

  Kaikki leikkausinstrumentit kuluvat normaalikäytössä. Instrumentit on tarkastettava ennen käyttöä. Viallisia tai syöpyneitä instrumentieja ei tiule käyttää vaan ne tulee hävitää.

  Kuten muidenkin inkontinenssin vuoksi tehtävien toimenpiteen jeheydessi, voi detrusorin instabiliteetti limaantua undestaan TVT toimenpiteen jälkeen. Tämän riskin minimoimiseksi on holehditava siitä, että nauha on kiristämättön ja virtsaputoka keskiviivassa.
- keskiviivassa. PROLEE<sup>®</sup>-verkkoa ei saa koskettaa hakasilla, klipseillä tai pinstimilla, sillä ne saattavat mekaanisesti vauriottaa verkkoa. TVT neulaa ei saa steriloida uudelleen. Hävitä avatuissa pakkauksissa olevat käytlämättä jääneet.

# KOMPLIKAATIOT

- MPLIKAATIOT

  Neulan sisäänviemin yhteydessä saattaa tapahtua kirurgista korjausta vaativia veristoonten, hemojen, virtsarakon tai suolen lävistyskää tai repeämiä.

  Paikallisesti voi esiintyä tilapäistä ärtymistä viillon seudussa sekä tilapäistä vienesseimeraktiota. Tämä voi aiheuttaa tuotteen poistumisen kehosta, eroosion, fistelinmuodostuksen ja inflammati-
- on.
  Kuten kaikki vierasesineet, PROLENE®-verkkokin voi pahentaa olemassa olevaa infektiota. Sisäänvientivaiheessa käytettävän
  PROLENE®-verkkoa peittävän muovivaipan tarkoituksena on
  vähentää kontaminoitumis vaaraa.

Ylikorjaus, ts. nauhan vetäminen alkuun liian kireälle, voi aiheuttaa tilapäistä tai pysyvää alempien virtsateiden tukkeutumista.

VAIKUTUKSET
Eläinkokeissa on osoitettu, että PROLENE®-verkko aiheuttaa kudoksissa vain erittäin vähäisen, tilapäisen inflammatorisen reaktion, jota seuraa ohnen verkonsilmien läpi kassvavan sidekudoskerroksen muodostuminen, joka kiimittää verkon ympäröiviin kudoksiin. Materiaali ei resorboidut, se ei myöskään hajoa tai heikkene kudosentsyymien vaikutuksesta.

TOISTOK ÄYTTÖISTEN INSTRUMENTTIEN
PÜHDISTAMINEN
(IVI sisäänviejä ja TVI jäykkä katetrinohjain)
TVI sisäänviejä ja TVI jäykä katetrinohjainen toiminnan luotettavuuden varmistamiseksi ne on puhdistettava ennen jokaista käytettäväksi seuraavia menetelmiä käsirpuhdistamiseen ja koneellisen puhdistamiseen.
Ennen puhdistanta TVI sisäänviejä on purettava osiinsa (kahva ja kiteritällä vanistettu varsi). Sisäänviejä kootaan uudelleen puhdistuksen jälkeen ennen sterilointia.

- Käsinpuhdistus

  1. Liota instrumentin osia ruostumattomasta teräksestä valmistettija instrumentteja varten tarkoitetussa entsyymipuhdistusai-
- luja instrumentleja varten tarkoitetussa entsyympuhdistitusaineessa.

  2. Pese instrumentti instrumenttipesuaineella ja desinfektioliuoksessa 30 35 °C:n lämpötilassa. Poista kaikki kudosten ja
  kudosnesteiden jäänteet pehmeällä harjalla.

  3. Aseta instrumentin osat puhdasta pesuainetta sisältävään ultraäänipesuriin n. 10 minuutin ajaksi tai noudata alla olevia automaattipesuohjeita.

  4. Huuhtele perusteellisesti puhtaassa, juoksevassa vesijohtovedessä ja kuivaa pyyhkeellä. Instrumentii osat voi käsitellä instrumenttien voiteluaineella.

- Automaattipesu

  1. Automaattipesu soveltuu ruostumattomasta teräksestä valmistetuille instrumenteille. Alla kuvattu automaattipesu on suositelta-
- va:
  Huuhtelu/märkäpesujukso kylmässä vedessä 1 minuutti
  Pesu 80 °C:ssa 12 minuutti
  Huuhtelu 1 minuutti
  Huuhtelu 12 minuutti
  Lopullinen huuhtelu 2 minuuttia
  Luhuhtelu is 20 minuuttia
  Huuhdo isikaltula vedellä 80 °C:ssa 2 minuuttia
  Kuivaa 93 °C:ssa 10 minuuttia

TOISTOKÄYTTÖISTEN INSTRUMENTTIEN STERILOINTIOHJEET (IVT sisäanviejä ja TVT jäykkä katetrinohjain) TVT sisäanviejä ja TVT jäykkä katetrinohjain toimitetaan steriloimattomina. Ne steriloidaan höyryautoklaavissa ennen jokaista käytitökertaa. Höyrysteriloi ne 132 – 140 °Cm lämpölitässa, esi-tyhjöjaksoa käyttäen vähintään 4 minuutin ajan. Tuotteen steriiliys on käyttäjän vastuulla, sillä serilointilaitetiessa on eroavaisuuksia ja biologisen materiaalin määrässä on eroja.

### INSTRUMENTTIEN HUOLTO

TVT sisäänviejä
Ennen jokaista käytiökertaa sisemmän ruuvin kierteillä varustetut
osat on tarkaslettava.
TVT jäykkä katetrinohjain
Tarkasta instrumentti ennen jokaista käytiökertaa. Tarkista, ettei ohjaimen pilenmässä, katetrin luumeniin vietävässä päässä ole
teräviä särmiä tai jäysteitä.

TOIMITUSTAPA
TVT väline toimitetaan steriilinä (etyleenioksidi). Se on kertakäyttöinen. Siiä ei saa steriloida uudelleen. Tuotetta ei saa käyttää jos
pakkaus on auki tai vaurioitunut. Hävitä avatut, käyttämättä jääneet
pakkaukset.

Toistokäyttöisiä TVT sistänviejiä ja TVT jäykkä katetrinohjaimia toimitetaan erikseen, steriloimatlomina. Nämä lisätarvikkeet on puhdistettava ja steriloitava ennen kutakin toimenpidettä yllä mainitulla tavalla.

SÄILYTYS Kertakäyttöisiä TVT neulaa on säilytettävä alle 25 °C:n lämpöillas-sa, suojattuma kosteudelta ja lämmönlähteiltä. Tuotetta ei saa käyttää viimeisen käyttöpäivän jäikeen. Huomautus: Yhdysvaltain laki rajoittaa tämän tuotteen myyn-nin vain lääkärin toimesta tai määräyksestä tapahtuvaksi.

Jakelu: JOHNSON & JOHNSON Metsänneidonkuja 10, 02130 Espoo

TVT Single Use Device TVT Reusable Introducer

TVT Reusable Rigid Catheter Guide

Please read all information carefully.

Failure to properly follow instructions may result in improper functioning of the device and lead to injury.

Important:
This package insert is designed to provide instructions for use of the Tension-free Vaginal Tape single use device, reusable introducer, reusable rigid catheter guide. It is not a comprehensive reference to surgical technique for correcting SUI (Stress Urinary Incontinence). The device should be used only by physicians trained in the surgical treatment of Stress Urinary Incontinence and specifically in implanting the TVT device. These instructions are recommended for general use of the device. Variations in use may occur in specific procedures due to individual technique and patient anatomy.

DESCRIPTION (System)
TVT consists of the following:
TVT Single-Use Device, provided sterile (available separately) TVT Reusable Introducer, provided non-sterile (available separately)

TVT Reusable Rigid Catheter Guide, provided non-sterile (available separately)

(available separately)

TVT DEVICE

The TVT device is a sterile single use device, consisting of one piece of undyed or blue (Phtalocyanine blue, Colour index, Number 74160)

PROLENE's polypropylene mesh (tape) approximately 12x 18 inches (1.1 x 45 cm), covered by a plastic sheath cut and overlapping in the middle, and held between two stainless steel needles bonded to the mesh and sheath with plastic collars.

PROLENE's polypropylene mesh is constructed of knitted filaments of extruded polypropylene strands identical in composition to that used in PROLENE's polypropylene nonabsorbable surgical suture. The mesh is approximately 0.027 inches (0.7mm) thick. This material, when used as a suture, has been reported to be non-reactive and to retain its strength indefinitely in clinical use. PROLENE's mesh is knitted by a process which intertinks each fiber junction and which provides for elasticity in both directions. This is i-directional elastic property allows adaptation to various stresses encountered in the body.

TVT INTRODUCER
The TVT introducer is provided non-sterile and is reusable. The introducer is made of stainless steel. It consists of two parts, a handle and an inserted threaded metal shaft. The introducer is intended to facilitate the passage of the TVT device from the vagina to the abdominal skin. It is connected and fixed to the needle, via the threaded end of the shaft, prior to inserting the needle with the tape.

### TVT RIGID CATHETER GUIDE

TVT RIGID CATHETER GUIDE
The TVT rigid catheter guide is a non-sterile reusable instrument intended to facilitate the identification of the urethra and the bladder neck during the surgical procedure. It is inserted into a Foley catheter (recommended size 18 French) positioned in the bladder via the urethra. To facilitate insertion, it can be lubricated with gel.

INDICATIONS
The TVT device is intended to be used as a pubourethral sling for treatment of stress urinary incontinence (SUI), for female urinary incontinence resulting from urethral hypermobility and/or intrinsic sphincter deficiency. The TVT introducer and rigid catheter guide are available separately and intended to facilitate the placement of the TVT device.

INSTRUCTIONS FOR USE

The patient should be placed in the lithotomy position taking care to avoid hip flexion greater than 60°.

The procedure can be carried out under local anesthesia, but it can also be performed using regional or general anesthesia. The extent of dissection is minimal, i.e. a vaginal midline entry with a small pararethal dissection to initially position the needle and two suprapubles skin incisions. Using forceps, grasp the vaginal wall at each side of the urethra. Using a small scalleyl, make a sagital incision about 1.5 cm long starting approximately 1.0 cm from the outer urethral measures. This incisions will cover the mid-urethral zone and will allow for subsequent passage of the sling (tape). With a small pair of blum scissors, two small pararethral dissections (approximately 0.5 cm) are made so that the tip of the needle can then be introduced into the pararethral dissections, how abdominal skin incisions of 0.5 – 1 cm are made, one on each side of the midline just above the symphysis not more than 4 – 5 cm apart. Incision placement and needle passage near the midline and close to the back of the pubic bone are important to avoid anatomic structures in the inguinal area and lateral pelvic sidewall.

The TVT rigid catheter guide is inserted into the channel of the Foley catheter (18 French). The handle of the guide is fixed around the catheter, proximal to its widening. The purpose of the guide is to move the bladder neck and urethra away from where the tip of the needle will pass into the retropubic space. Via use of the Foley catheter and the rigid catheter guide, the urethra and bladder are moved contradaterally to the side of the needle saysage. During this manuever, the bladder should be empty. The threaded end of the introducer is screwed into the end of one of the needle.

Using the introducer, the needle is passed pararurethrally penetrating the urogenial diaphagam. Insertion and passage are controlled by using the long or index (inger in the vaginal under the vaginal wall on th

### CONTRAINDICATIONS

CONTRAINDICATIONS
As with any suspension surgery, this procedure should not be performed in pregnant patients. Additionally, because the PROLENE® polypropylene mesh will not stretch significantly, it should not be performed in patients with future growth potential including women with plans for future pregnancy.

- WARNINGS AND PRECAUTIONS

  Do not use TVT procedure for patients who are on anti-coagulation therapy.
  Do not use TVT procedure for patients who have a urinary tract infection.
  Users should be familiar with surgical technique for bladder neck suspensions and should be adequately trained in implanting the TVT system before employing the TVT device. It is important to recognize that TVT is different from a traditional sling procedure in that the tape should be located without tension under mid-urethan.
  Acceptable surgical practice should be followed for the TVT procedure as well as for the management of contaminated or infected wounds.
  The TVT procedure should be performed with care to avoid large vessels, nerves, bladder and bowel. Attention to local anatomy and proper passage of needles will minimise risks.
  Retropubic bleeding may occur postoperatively. Observe for any symptoms or signs before releasing the patient from hospital.
  Cystoscopy should be performed to confirm bladder integrity or recognize a bladder perforation.
  The rigid catheter guide should be gently pushed into the Foley catheters of that the catheter guide does not extend into the holes of the Foley Catheter.
  When removing the rigid catheter guide, open the handle completely so that the catheter remains properly in place.
  Do not remove the plastic sheath until the tape has been properly positioned.
  Ensure that the tape is placed with minimal tension under midrathna.
  PROLENE® mesh in contaminated areas should be used with the material.
  The patient should be counseled that future pregnancies may negate the effects of the surgical procedure and the patient may again become incontinent.
  Since no clinical experience is available with vaginal delivery following the TVT procedure, in case of pregnancy delivery via cesarian section is recommended.
  PROLENE® mesh in contaminated areas should be used with the return to other normal activity after one or true weeks.
  Should dysuria, bleeding or other problems occur, the patient is instructed to contact the su

### ADVERSE REACTIONS

- DVERSE REACTIONS

  Punctures or lacerations of vessels, nerves, bladder or bowel may occur during needle passage and may require surgical repair. Transitory local irritation at the wound site and a transitory foreign body response may occur. This response could result in extrusion, erosion, firstula formation and inflammation. As with all foreign bodies, PROLENE® mesh may potentiate an existing infection. The plastic sheath initially covering the PROLENE® mesh is designed to minimize the risk of contamination.
- Over correction i.e. too much tension applied to the tape, may cause temporary or permanent lower urnary tract obstruction.

ACTIONS

Animal studies show that implantation of PROLENE\* mesh elicits a minimal inflammatory reaction in tissues, which is transient and is followed by the deposition of a thin fibrous layer of tissue which can grow through the intensitices of the mesh, thus incorporating the mesh into adjacent lissue. The material is not absorbed, nor is it subject to degradation or weakening by the action of tissue enzymes.

INSTRUCTIONS FOR CLEANING REUSABLE
INSTRUMENTS
(IVT Introducer, IVT Rigid Catheter Guide) To ensure the reliability and functionality of TVT Introducer and TVT Rigid Catheter Guide, clean the instruments before initial use and after each procedure. The following are suggested manual and automated methods for cleaning the instruments. Prior to cleaning, the TVT introducer should be separated into its component parts (handle and threaded shalt). The Introducer is reassembled after cleaning and before sterilization.

- Manual method

  1. Soak the instrument components in an enzyme cleaner suitable for stainless steel instruments.

  2. Wash in a surgical detergent and disinfecting solution at a temperature of 86° F to 95° F (30° C to 35° C). Remove any contamination from body fluids or tissues using a soft brush.

  3. Place the instrument components in an ultrasonic bath with fresh detergent solution for approximately 10 minutes or follow the instructions below if using an automatic washing cycle.

  4. Rinse thoroughly in a stream of fresh tap water followed by towel drying. The instrument components may be treated with instrument lubricant.

- Automated Method:
  Automatic washing cycles are suitable for stainless steel instruments.
  One recommended cycle is described below:

   Rinse/Wet Cycle Cold Water I minute

   Wash 176° F (80° C) 12 minutes

   Rinse Cycle I minute

   Rinse Cycle 12 minutes

   Final Rinse 2 minutes

   Final Rinse 2 minutes

   Rinse With Demineralized water 176° F (80° C) 2 minutes

   Dry 199.4° F (93° C) 10 minutes

STERILIZATION RECOMMENDATIONS FOR REUSABLE INSTRUMENTS (TYT Introducer, TYT Rigid Catheter Guide) The TYT Introducer, TYT Rigid Catheter Guide are supplied non-sterile. To sterilize, steam autoclave prior to each use. Steam autoclave at a temperature of 270° F to 284° F (132° C to 140° C) for a minimum of 4 minutes (pre-vacuum). It is the responsibility of the end user to assure sterility of the product when using sterilization process recommended, since bioburden and sterilization equipment will vary.

INSTRUMENT MAINTENANCE

• TVT Introducer
Before each use, inspect the threaded parts of the inner shaft.

• TVT Rigid Catheter Guide
Before each use, inspect the instrument. Check to ensure that the long end which traverses the catheter channel has no sharp edges or

The TVT device is provided sterile (ethylene oxide) for single use. Do not re-sterilize. Do not use if package is opened or damaged. Discard opened, imused devices. The reusable TVT introducer, TVT rigid catheter guide are supplied separately, and are non-sterile. These accessories are to be cleaned and sterilized prior to each use as described above.

 $\label{eq:storage} \textbf{STORAGE} \\ \text{Recommended storage conditions for the TVT single use device are below 25° C, away from moisture and direct heat. Do not use after expiry date. \\ \textbf{Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.} \\$ 

EC Legal Manufacturer: ETHICON® SARL Rue du Puits Godet 20 CH-2000 Neuchâtel Switzerland

Distributor (Europe): ETHICON® Ltd. Bankhead Avenue Edinburgh, EH11 4 HE United Kingdom

Distributor (USA):

Gynecare a division of ETHICON®, Inc. a Johnson & Johnson Company Somerville, NJ 08876-0151



GR Σύστημα Κολπικής Ταινίας χωρίς Τάση (TVT) — Οδηγίες Χρήσης

Συσκευή μιας χρήσης TVT Εισαγωγέας TVT πολλαπλής χρήσης Οδηγός Δύσκαμπτου Καθετήρα πολλαπλής χρήσης TVT

Παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά όλες τις οδηγίες. Η παράλειψη της σωστής εφαρμογής των οδηγιών αυτών μπορεί να διακινόυνεύσει τη σωστή λειτουργία της συσκευής και να προκαλέσει τραυματισμό.

Τημαντικό:
Το ενθετο αυτό παρέχει οδηγίες χρήσης της συσκευής της Κολπικής Ταινίας χωρίς Ταση (ΤΥΤ) μιας χρήσης της ευσκευής της κοιστικής Ταινίας χωρίς Ταση (ΤΥΤ) μιας χρήσης του εισαγωγέα πολλαιτλής χρήσης και του οδηγού δύσκαμπτου καθετήρα πολλαιτλής χρήσης. Δεν αποτελεί πλήρη πηγή αναφοράς σε χειρουργική τεχνική για τη θεραπεία της ακράτειας εξ υπερεντάσεως (SUI). Μόνο κατάλληλα εκπαίδευμένου γιατροί στη χειρουργική θεραπεία της ακράτειας εξ υπερεντάσεως καθώς και στην εμφύτευση του αυτήμιατός θα πρέπει να χειρίζονται η συσκευής που αυτήμε το θα πρέπει να χειρίζονται η συσκευής Μπτορεί να υπάρξουν παραλλαγές στη χρήση της που οφείλονται σε ειδικές διαδικασίες λόγω μιας ειδικής τεχνικής και ιδιαίτερης ανατορίας της ασθενούς.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ (Σύστημα) Η ΤVΤ αποτελείται από τα εξής: Συσκευή μας χρήσης TVΤ, που παρέχεται αποστειρωμένη (διατίθεται ξεχωριστά) Εισαγυγέας TVΤ πολλαπλής χρήσης, που παρέχεται μη αποστειρωμένος (διατίθεται ξεχωριστά) Οδηγός Δύσκαμπτου Καθετήρα πολλαπλής χρήσης TVT που παρέχεται μη αποστειρωμένος (διαπθεται ξεχωριστά)

(διατίθεται ξεχώριστά)

ΣΥΣΚΕΥΗ ΤΥΤ

Η Συσκευή ΤΥΤ είναι μια αποστειρωμένη συσκευή μιας χρήσης που αποτελείται από ένα τεμάχιο άχρωμου ή μπλε (μπλε φθαλοκυανίνη-οδηγος χρώματος Νο 74160) δικτυωτου πλέγματος PROLENE® από πολυπροπυλένιο (παίνα), διαστάσεων περίπου 1.1 x 45 εκ. (1/2 x 18 Ιντσες), αλυμμένο με έναι πλαστικό περίβλημα, κομμένο και επικάλυπτόμενο στη μέση, το οποίο συγκρατείται μεταξύ δίο ατσάλινων βελονών που συνδέονται στο πλέγμα και στο περίβλημα με πλαστικους δακτύλιους. Το δικτιωτό πλέγμα εγειρουργέον με πλεγμένα νήματα από διαμορφωμένες με πολυπροπυλένιο έναι κατασκευαρμένο με πλεγμένα νήματα από διαμορφωμένες με πολυπροπυλένιο (το πλέγμα έχει πάχος περίπου 0.7 γ/λ. (0.02) /υτσες). Το υλικό αυτό, όταν χρησιμοποιούνται στα μή απορροφήσιμα χειρουγκήνα έχει πάχος περίπου 0.7 γ/λ. (0.02) /υτσες). Το υλικό αυτό, όταν χρησιμοποιούνται σαν ράμμα σύμφωνα με πα αναφορές που εχουν γίναι, είναι αδρανές και κρατά επ' αρομότον τη δύναμή του στα (ατρικές χρήσεις του πολυπροπική ελαστά τη αρομότον τη δύναμή του στα (ατρικές χρήσεις του που συνδέει μεταξύ τους τις δύο κατευθύνσεις Η ελαστικότητα αυτή προς τις δύο κατευθύνσεις επιτρέπει την προσαρμογή του στις διάφορες τάσεις που παρουσιάζει το σώμα.

ΕΙΣΑΓΩΓΕΑΣ ΤΥΤ

ΕΙΣΑΓΩΓΕΑΣ ΤΥΤ Ο εισαγωγέας ΤΥΤ παρέχεται μη αποστειρωμένος και είναι πολλαπλής χρήσης. Ο εισαγωγέας είναι κατασκευασμένος από ανοξείδωτο ατσάλι. Αποτελείται από δύο μέρη: μία λαβή και ένα ένθετο σπειρωτό μεταλλικό άξονα. Στόχος του εισαγωγόε αίναι η διευκόλυνση της διέλευσης της συσκευής ΤΥΤ από τον κόλπο προς το κολιακό τοίχωμα. Συνδέεται και προσαρμόζεται στη βελόνα, μέσω του σπειρωτού άκρου του άξονα, πριν την εισαγωγή της βελόνας με την ταινία.

ΟΔΗΓΟΣ ΔΥΣΚΑΜΠΤΟΥ ΚΑΘΕΤΗΡΑ ΤΥΤ Ο οδηγός Δύσκαμπτου Καθετήρα ΤΥΤ είναι ένα μη αποστεφομένο εργαλείο πολιαπλής χρήσης που στοχεύει στον εντοπισμό της ουρήθρας και του τραχήλου της ουρόδοχου κύστης κατά τη χειρουργική επεμβάση. Είναι ενθετος σε ένα καθετήρα Γοίργ (συνιστάται η άσαταση 18 French) που τοποθετείται στην ουδοδόχο κύστη μέσω της ουρήθρας. Για να διευκολύνετε την εισαγωγή του μπορείτε να τον επαλείψετε με ζελέ.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ
Η συσκευή TVT προορίζεται για χρήση σαν υβοουρηθρικός ελκτήρας για τη θεραπεία της ακράτειας εξ υπερεντάσεως (SUI), για τη γυναικεία ουρική ακράτεια που προέρχεται από μια υπερκινητικότητα της ουρήθρας ή και ενδογενή ατέλεια το συρκτήρια. Ο εισαγωγέας TVT και ο οδηγός του τουσκμπτου καθετήρια διατιθένται ξεχωριστά και στοχεύουν στη διευκόλυνση της τοποθέτησης της συσκευής TVT.

του σύνκτήρα. Ο εισάγούχειας Τ΄ΥΤ΄ και ο όδηγός του δύοκμπτου καθετήρα διατίθενται Εξωριστά και στοχεύουν στη διευκόλυνση της τοποθέτησης της συσκευής Τ'ΥΤ.

OAHΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ
Η ασθενής τοποθετείται σε θεση λιθοτομής, προσέχοντας η κλίση των γορών να μην είναι μεγαλύτερη από 60 μοίρες Η επεμβαρη πρεπει να νίνευμε τοπική νάρκωση αλλάμ μπορεί να γίνει με τη χρήση τοπικής ή γενικής νάρκωση αλάμ μπορεί να γίνει επίστης και με τη χρήση τοπικής ή γενικής νάρκωση αλάμ μπορεί να γίνει επίστης και με τη χρήση τοπικής ή γενικής νάρκωσης οι διαστάσεις της διατομής είναι ελάχιστες, δηλ. μια μεσαία είσδος κόλιτου με μια μικρή βελουασυρηθρική τομή για την αρχική τοποθέτηση της είναι ελάχιστες, δηλ. μια μεσαία είσδος κόλιτου με μια μικρή βελουασυρηθρική τοιχική τοποθέτηση της συρηθέρας πολιτικό τοίχωμα από κάθε πλευρά της ομηθήρες. Με τη βιοήθεια ενός μικρού νυστεριού κάντε μια οβελιαία τομή μήνους περίπου 1, δε καρίζοντας περίπου 4, δε κ. από το εξωτερικό στομίο της ευρηγίζοντας περίπου 4, δε κ. από το εξωτερικό στομίο της ευρηγίζοντας περίπου 4, δε κ. από το εξωτερικό στομίο της ευρηγίζοντας περίπου 4, δε κ. από το εξωτερικό στομίο της ευρηγίζοντας περίπου 5. δε κ. από το εξωτερικό στομίας. Με ένα μικρό αμβλύ ψαλίδι, κάνετε δύο μικρές παρουρηθρική ζωνη από της θερίλους μεσα στην παραουρηθρική τομή. Κανετε κατόπιν δύο τουψες του 0,5 -1 εκ. του κοιλιαλού τοιχώματος, μια από κάθε πλευρά της μέση γραμμή και στο όπισθε του 1,6 -1 εκ. του κοιλιαλού τοιχώματος, μια από κάθε πλευρά της μέση γραμμή και στο όπισθες του 0,5 -1 εκ. του κοιλιαλού τοιχώματος. Η θέση της τομής και η διέλευση της βελόνας πρέπει να πραγματοποιούνται κοντά στη μέση γραμμή και στο όπισθες της ανατομίας στη βουβωνική χώρα και στα πλάγα πυελικά πλευρικά τοιχώματα. Ο οδηγός του δύσκαμπτου καθετήρα Τ΄Υ εισάγεται μέσος του σιθικόυ στού, ώστε να αποφεύγεται η επαφή με δομές της ανατομίας στη βουβωνική χώρα και στο νικρές της ανατομίας στο πρόπομο του Ο στοχος του οδηγού είναι να απομεκρύνοι τον τράχημα του οδηγού είναι να απομεκρύνα το να κάθετήρα. Το το κοθασήμα και

βελόνα διέλθει από το ουρογεννητικό διάφραγμα, θα διαπιστώσετε ότι η αντίσταση έχει μειωθεί σημαντικά. Αμέσος, με την κουμφή της βελόνας σημαδείμτε την κοιλιακή μέση γραμμή και κατεβάστε τη χειρολαβή του εισαγωγεα πιέζοντας την κουμφή της βελόνας στο οπισθεν τμήμα του ηβικού οστου. Τώρα, μετακινήστε την κορυφή της βελόνας προς τα επάνω στην τομή του δέρματος του κοιλιαλού τοιχώματος κρατώντας την πολύ κοντά στο ηβικό οστο, καθώς την ανεβάζετε. Όταν το άιρο της βελόνας φθάσει στην κοιλιακή τομή, εκτελέστε μια κυστεοκότηση για να επιβεβαιώσετε την ακεραιότητα της ουροδόχου κύστης. Η ουροδόχος κύστη πρέπει να εκκενώθει μετά από την πλλλη πλευμά. Ο) βελόνες τραβιούνται κατότιν προς τα επάνω για να φέρουν την ταινία (επίδεσμο) ελεύθερη, δηλαδή χωρίς τάση, κάτα από την μένη ουρόβορα. Κόψτε την ταινία σε μικρή απόσταση από τις βελόνες. Τοποθετήστε την έτοι ώστε τη διαρρόη υγρών να περιοριστεί σε λίγες σταγόνες κάτω από πιθος. Για να αποφύγετε το τέντυμα της ταινίας, πρέπειν αι τοποθετήστε ένα μη αιχιμηρό όργανο (ψαλίδι ή λαβίδες) μεταξύ της ουρήθρας και της ταινίας, καθώς την κοπτική τομή προσωρινά κλειστή χωρίς να την ποιάσετε πολύ οφιχτά χρησιμοποιοντας μικρές λαβίδες. Αραμέστε την τομή του κολλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της του μα τομοτικέττα καθέμετην τομή του κολλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της του ακολουθούν. Αφού τοποθετήσετε τα σοστά την ταινία, κλείστε την τομή του κόλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της του αποκολυθούν. Αφού τοποθετήσετε σοστά την τικής, κλείστε την τομή του κόλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της του αποκολυθούν. Αφού τοποθετήσετε τα κουτορική θα πρέπει να μποβισθεί στη διαθενεί και κατό την τομή του κολπου. Κοψτε τα κοιλιακά όκρα της τικίνας και τοποθε τήσετε τα ποδορίος. Μην τα ράβετε. Ράψτε την τομή του κόλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της πινίας καιτοτίσει τις υπολοιπες διαδικασίςς τοποθέτησης που ακολουθούν. Αφού τοποθετήσετε τα συστό την ταινίας, κλείστε την τομή του κόλπου. Κοψτε τα κοιλιακά άκρα της πινίας και τοποθετήσετε τα συστολιστος το σοτά την ταινίας και τοποθετήσετε το τωτολοιπες διαδ

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ
Όπως για κάθε χειρουργική ανάρτηση ενός οργάνου, αυτή η επέμβαση δεν πρέπει να πραγματοποιείται σε έγκυες ασθενείς. Επίσης, δεδομένου ότι το πλέγμα πολυπροπυλευίου PROLENE® δε θα επεκταθεί σημαντικά, δε πρέπει να τοποθετείται σε ασθενείς με πιθανότητα μελλοντικής ανάπτυξης συμπεριλαμβανωμένων των ασθενών με σκέψεις για μελλοντική εγκυμοσύνη.

- ασθενών με σκειμεις για μελλοντική εγκιμοσύνη.

  ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

  Μη χρησιμοποιείτε την επειμβαση ΤVΤ σε ασθενείς που ακολουθούν αντιτηκτική θεραπεία.

  Μη χρησιμοποιείτε την επειμβαση TVΤ σε ασθενείς που πάσχουν από μόλωνση ουροφόρου οδού.

  Οι χρήστες πρέπει να είναι εξοικειωμένοι με τη χειρουργική τεχνική ανάρτησης τραχήλου της ουροδόχου κύστης πριν χρησιμοποιήσουν τη συσκεύτη ΤVΤ. Είναι όμως σηματική η αναγυψρισή στη μέθοδος ΤVΤ διαφέρει από την παραδοσιακή διαδικασία πλέγμματος στό ότη παίναι πρέπει να τοποθέτετη το επεμβαση με τη συσκευή TVT θα πρέπει να ακολουθήσετε τις αποδέκτες χειρουργικές πρακτικές ότιος και για τη θεραπεία μικουρένον ή μολυσμένως τληγών.
- οπως καί για τη θεραπεία μιασμένων ή μολύσμενων πληγών.
  Η μεθοδος ΤΥΤ πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή προκειμένου να αποφεύγεται η επαφή με τα κύρια σγγεία, τα νεύρα, την κύστη και το έντερο. Οι κίνδυνοι ατυχήματος μειώνονται όταν λαμβάνονται προφυλάξεται η σωστή διέλευση των βελονων.
  Αμφοραγία στον οπισθοηβικό χώρο σημειώνεται κατά το μετεγχειρητικό στάδιο. Ελέγξτε εάν υπάρχουν ενδείξεις ή εάν ο ασθενής παρουαιάζει τα σχετικά συμπτώματα, πριν την έξοδο του από το νοσοκομείο. Πρεπει να εκτελέσετε μια κυστεοσκόπηση για να επιβεβαιώσετε την ακεραιότητα της ουροδοχου κύστης

- ή για να εντοπίσετε μια διάτρηση της ουροδόχου κύστης. Σπρώξτε μαλακά τον οδηγό του δύσκαμιπτου καθετήρα μέσα στον καθετήρα Foley έτσι ώστε ο οδηγός του καθετήρα να μην επεκταθεί μέχρι τις τρύπες του καθετήρα να μην επεκταθεί μέχρι τις τρύπες του καθετήρα γα μην επεκταθεί μέχρι τις τρύπες του καθετήρα Foley. Όταν αφαιρείτε τον οδηγό του δύσκαμιπτου καθετήρας να παραμείνει αφατά στη θέση του. Μήν αφαιρείτε το πλαστικό κάλυμμα έως ότου η ταινία τοποθετήθει αφατά. Βεβαιωθείτε ότι η ταινία τοποθετήθηκε με την ελάχιστη τάση κάτα από την μέση ουρήθας. Όταν τοποθετείτε το πλάστικό κάλυμμα έως ότου η ταινία τοποθετέριε ότι πλαστικό κάλυμμα έως ότου η ταινία τοποθετέριε το πλάγια PROLENE® ει μολυφύενες περιοχές πρόπειν αό έχετε υποθήμα σας ότι μια μέλλοντική μόλυνση μπορεί να απαιτήσει την αφαίρεση του υλικού. Θα πρέπει να εφιστήφετε την προσοχή της ασθενούς ότι μία μέλλουσα εγκυμοσύνη μπορεί να αναιρέσει τα επιτεύγματα της χειρουργικής επέμβρασης και να αδηγήσει σε υποτρόπη της ακράτειας της ασθενούς. Επειδή δεν υπάρχει κλυινική εμπερία με κολπικό τοκετό μετά από επέμβραση ΕΥΓ, συνατάται η καισφρική τομή σε περίπτωση εγκυμοσύνης. Κατά το μετεγχειρητικό στάδιο, ο ασθενής δεν πρέπει να στικώνει βάρη και/η πρέπει να απέχει απο δραστηριότητες επίπονης σωματικής άσκησης (π.χ. ποδηλασία, τρεξίμο) για τουλάχιστον τρείς η τεσσερις εβδομάδες, καθώς και από αεξουλική επαφή για ένα μήνα. Ο ασθενής μπορεί να επανέλθει στις φυσιολογικές του δρασπριότητες μετά από μία ή δίου εβδομάδες, καθώς και από αεξουλική επαφή για ένα μήνα. Ο ασθενής μπορεί να επανέλθει στις φυσιολογικές του δρασπριότητες μετά από μία ή δίου εβδομάδες, καθώς και από αεξουλική επαφή για ένα μήνα. Ο ασθενής μπορεί να επανέλθει στις φυσιολογικές του δρασπριότητες μετά από μία ή δίου εβδομάδει το τι ο χρησιμοποιστίετε έντε το κινόψον χρήση. Πριν το χρησιμοποιστίετε λετίτο κανονική χρήση. Πριν το χρησιμοποιστίετε διατομομές κα μπορείτε ότι τοποθετείτε την ταινία σε μεσοουρηθρική θέση. Μη πάνετε το πλέγμα PROLENE® με συνδετήρες, κλιτς η συγκληθος κατί μπορεί να τουκ

- ανόικτές, μη χρησιμοποιημένες συσκεινές.

  ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

  Κατά τη διέλευση της βελόνας, υπάρχει κίνδυνος διάτρησης ή ρήξης των κύριων αγγείων, των νεύρων, της κύστης η του εντέρου. Στην περίπτωση αυτή, απατείται αποκατάσταση των τραυματισμένων οργάνων με χειρουργική επέμβαση.

  Μπορεί να επέλθει ένας πρόσκαιρος τοπικός ερεθισμός στην περιοχή της πλληγής και μια πρόσκαιρη αντίδραση στο ξένο σώμα Η αντίδραση αυτή μπορεί να προκλιέσει εξώθηση, διάβρωση, σχηματισμό συριγγίου και φλεγμονή.

  Όπως και όλα τα ξένα σώματα, το πλέγμα PROLENE® μπορεί να επιδεινώσει μια ήδη υπάρχουσα μόλυνση. Το πλαστικό περίβλημα που καλύπτει αρχικά το πλέγμα PROLENE® αποσκοπεί στον περιορισμό του κινδύνου αυτής της μόλυνσης.

  Η υπερ θεραπεία, δηλαδή η πολύ ισχυρή τάση που μπορεί να επιβληθεί στην ταινία μπορεί να προκαλέσει πρόσκαιρη ή μόνιμος αποκλεισμός της κάτω ουρφφορου οδού.

**ENEPFEIEΣ** Μελέτες επί ζώων έδειξαν ότι η εμφύτευση πλέγματος PROLENE® προκαλεί μια ελάχιστη πρόσκαμρη φλεγμονώδη αντίδραση στους ιστούς, η οποία ακολουθείται από την εναπόθεση ενός λεπτού στρώματος ινώδους ιστού που

μπορεί να αναπτυχθεί μέσω των διαστημάτων του πλέγματος και ως εκ τούτου να ενσωματώσει το πλέγμα σε γειτονικούς ιστούς. Το υλικό δεν απορροφάται ούτε διασπάται ή εξασθενεί από τη δράση των ενζύμων του ιστού.

οιασπαται η εξασθενει απο τη οραση των ενζυμών του ιστου.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ
ΠΟΛΛΑΠΛΗΣ ΧΡΗΣΗΣ
(Εισσγωγέα ΤΥΤ και Οδηγού Δύσκαμπτου καθετήρα ΤΥΤ)
Για να εξασφαλίσετε τη σταθερότητα και την καλή
λειτουργικότητα του Εισσγωγέα ΤΥΤ και του Οδηγού
Δύσκαμπτου καθεσήρα ΤΥΤ, καθαρίζετε το εργαλείο πριν
πιν αρχική του χρήση και μετά από κάθε επέμβαση. Τα
επόμενα αποτελούν υποδείξεις μεθόδων καθαρισμού του
εγγαλείου είτε με το χέρι είτε αυτόματα.
Πριν τον καθαρισμό, διαχωρίστε τον εισαγωγέα στα δύστυ
τιήματά του που τον αποτελούν (λαβή) και σπειρωτός
άξονας). Ξανασιναρμολογήστε τον εισαγωγέα μετά τον
καθαρισμό και πριν την αποστείρωση.

Μέθοδος με το χέρι:

- Μέθοδος με το χέρι:
  1. Αφήστε το εργαλείο να μουλιάσει σε ένα απορρυπαντικό με ένζυμα κατάλληλο για εργαλεία από ανοξείδωτο
- με ένζυμα κατάλληλο για εργαλεία από ανοξείδωτο ατοάλι.
  2. Πλύντε σε ένα απορρυπαντικό και απολυμαντικό διάλυμα σε μια θεριμοκραία 36° C μέχρι 35° C). Αφαιρέστε με μια μαλακή βούρτσα κάθε μόλυνση από γυρά σώματος ή ιστούς.
  3. Τοποθετήστε τα εξαρτήματα του εργαλείου σε ένα λουτρό υπερήχων με φρέσκο διάλυμα απορρυπαντικού για περίπου 10 λεπτά ή ακολουθήστε τις παρακάτω οδηγιες αν ακολουθείτε ένα αυτοματο κύκλο πλυσίματος.
  4. Ξεπλύντε καλά σε άφθονο καθαρό νερό βρύσης και οκουπίστε τα με μια πετοέτα. Μπορείτε να γρασάρετε τα εξαρτήματα του εργαλείου με ένα γράσο εργαλείων.

- Αυτόματη Μέθοδος:

  1. Ενδείκνυνται αυτόματοι κύκλοι πλύσης για τα ανόξείδωτα όργανα. Ενας συνιστώμενος κύκλος περιγγάφεται παρακάτω:

  κ κύκλος ξεπλύματος βρεξίματος με κρύο νερό 1 λεπτό Τλύσιμο σε θεριοκρασία 80° C (176° F) 12 λεπτά

  Κύκλος ξεπλύματος 1 λεπτά

  Τελικό ξεπλύματος 12 λεπτά

  Τελικό ξεπλύματος 12 λεπτά

  Σετλγύματος 12 λεπτά

  Σετλγύματος 12 λεπτά

  Σετλγύμα σε 93° C (199,4° F) 10 λεπτά

ΣΥΝΙΣΤΟΜΕΝΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΓΙΑ ΕΡΓΑΝΕΙΤΑΙ ΣΥΝΙΣΤΟΜΕΝΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ ΓΙΑ ΕΡΓΑΝΕΙΑ ΠΟΛΛΑΠΛΗΣ ΧΡΗΣΗΣ (Εισαγωγεα ΤΥΤ κα Οδηγού αλύσκαμπτου Καθεπήρα ΤΥΤ) Ο Εισαγωγεα ΓΥΤ και ο Οδηγός δύσκαμπτου καθεπήρα ΤΥΤ παρέχονται μη αποστειρωμένοι. Για να τα αποστειρώσετε, βάλτε τα σε κλίβανο απμού πριο κρασία 132° C μέχρι 140° (270° Γ μέχρι 244° Γ) για τουλάχιστον 4λεπτά (προ-εκκένωση). Αποτελεί ευθύνη του τελικού χρήστη να εξασφαλίσει την αποστείρωση του προιόντος όταν χρησιμοποιεί τις αυνιστώμενες διαδικασίες αποστείρωσης καθότι ο εξοπλισμός βιοκαταστροφής και αποστείρωσης ποικίλουν.

- ΣΥΝΤΗΡΗΣΗ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ
   Εισαγωγέας ΤVΤ πρίν απο κάθε χρήση, ελέγχετε τα σπειρωτά μέρη των εσωτερικών αξόνων.
   Οδηγός Δύσκαμπτου Καθεπήρα TVT πρίν από κάθε χρήση, ελέγξτε το εργαλείο. Βεβαιωθείτε ότι το μακρύ άκρο που διαπερνά τον αγωγό του καθεπήρα δεν έχει αιχμηρές άκρες ή ρινίσματα.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ Η συσκευή TVT παρέχεται αποστειρωμένη (με αιθυλενοξείδιο) για μία μόνο χρήση. Μην

επαναποστειρώσετε. Μη χρησιμοποιήσετε το περιεχόμενο του πακέτου αν αυτό έχει ανοιχτεί ή καταστραφεί. Απορρίμτε τις ανοιχτές και αχρησιμοποίητες συσκευες. Τα εξαρτήματα του εισαγωγέα ΤΥΓ και του όδηγού δύσκαμπτου καθεπήρα ΤΥΤ πολλαπλής χρήσης παρέχονται ξεχωριστά και δεν είναι αποστερμώνα. Τα έξαρτήματα αυτά πρέπει να καθαριστούν και να αποστειρωθούν πριν από κάθε χρήση όπως περιγράφεται πιο πάνω.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ
Συνιστούμενες συνθήκες αποθήκευσης για τη συσκευή TVT μιας χρήσης είναι κάτω απο 25 °C, μακριά από υγρασία και άμε ση θερμό τητα. Μη την χρησιμοποιήσετε μετά την ημερομηνία ληξης. Προσοχή: Σύμφωνα με τον Ομοσπονδιακό (ΗΠΑ) νόμο η συσκευή αυτή μπορεί να πωληθεί μόνο από γιατρό ή κατόπιν συνταγής του.

Διανομέας: JOHNSON & JOHNSON HELLAS ΙΑΤΡΙΚΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ Αγγιαλείας & Επιδούρου 4, Μαρούσι Τ.Κ. 151 25, ΑΘΗΝΑ

# Sistema con Nastro vaginale senza tensione (TVT) – Istruzioni per l'uso

# Dispositivo TVT monouso Introduttore poliuso per dispositivo TVT Guida rigida poliuso per catetere TVT

Si prega di leggere attentamente tutte le istruzioni. Attenersi meticolosamente alle istruzioni per garantire un corretto funzionamento del dispositivo ed evitare qualsiasi lesione alla paziente.

Importante:

Questo foglio illustrativo ha il solo scopo di fornire le istruzioni per l'uso del nastro vaginale flessibile monouso, dell'introduttore politico e della guida rigida per catetere politico. Non rappresenta una guida esauriente alla tecnica chirurgica da usare per correggere l'incontinenza urinaria da stress. Il dispositivo deve essere usato solamente da medici pratici nel trattamento chirurgico dell'incontinenza urinaria da stress e in particolare da coloro che sono stati addestrati sulle modalità d'impianto del TVT. Queste istruzioni sono rascomandate per l'uso generale del dispositivo. In procedure specifiche, l'uso del dispositivo può variare secondo le tecniche individuali adottate e dell'anatomia della paziente.

## DESCRIZIONE (Sistema)

Il sistema TVT è composto da: Dispositivo monouso TVT, fornito sterile (disponibile separatamente)

Introduttore poliuso TVT, fornito non sterile (confezione singola)

Guida rigida per catetere poliuso TVT, fornita non sterile, confezione singola.

confezione singola.

DISPOSITIVO TVT
II dispositivo TVTè un dispositivo monouso, formato da un nastro di maglia in polipropilene (PROLENE®) non colorata oppure blu (codice del blu: 74160) di dimensioni di circa 1,1 x 45 cm, ricopeta da una guaina di plastica tagliata e sovrapposta al centro, e fermata da due aghi in acciatio inossidabile legati alla maglia e alla guatina con collari di plastica.

Il nastro in polipropilene (PROLENE®) è costituito da filamenti di trefoli di polipropilene estruso, lavorati a maglia, di composizione identica a quella della sutura chiurgica non assorbible in polipropilene (PROLENE®). In nastro ha uno spessore di circa 0,7 mm. Questo materiale, usato come sutura, ha dimostrato di avere caratteristiche non reattive e, in applicazioni cliniche, di mantenere la propria integrità indefinitamente. Il nastro in PROLENE® lavorato con un processo che collega fira di toro le congiunzioni di ogni fibra e che conferisce elasticità in entrambe le direzioni. Questa proprietà elastica bidirezionale consente l'adattamento alle varie tensioni presenti nel corpo umano. nel corpo umano.

INTRODUTTORE TVT
L'introduttore TVT, fornito non sterile e poliuso, è in acciaio inossidabile e consiste di due pezzi: un manico, ed un'asta metallica fietatta. L'introduttore, che serve a facilitare il passaggio del dispositivo TVT dalla vagina alla parete addominale, viene collegato e fissata all'ago attraverso l'estremità filettata dell'asta, prima di inserire l'ago con la striscia.

GUIDA RIGIDA PER CATETERE

La guida rigida per catetere TVT è uno strumento non sterile, poliuso, che serve a l'acilitare l'identificazione dell'uretra e del collo delal vescica durante la procedura chirurgica. La guida viene inserita in
un catetere di Foley (misura raccomandata: 18 French), posizionato nella vescica attraveno l'uretra. L'inserimento può essere facilitato lubrificando il catetere con gel.

INDICAZIONI
Il dispositivo TVT viene usato come bendaggio a fionda pubo-ure-trale per la cura dell'incontinenza urinaria da stress, dell'incontinenza

urinaria (emminile causata da ipermobilità uretrale e/o della deficienza intrinseca dello s'intere. L'introdultore e la guida rigida per cate-tere TVT sono disponibili come articoli separati e servono a facilitare la collocazione del dispositivo TVT.

## ISTRUZIONI PER L'USO

tere TVT sono disponibili come articoli separati e servono a facilitare la collocazione del dispositivo TVT.

ISTRUZIONI PER L'USO

La paziente va posizionata in posizione litotomica evitando una flessione delle gambe superiore ai 60°. Normalmente la procedura viene eseguita in anestesia locale; tuttavia, è possibile ricorrere anche ad anestesia regionale o generale. L'entità della dissezione è minima: un ingresso vaginale nella linea mediana con una piccola dissezione per la prima posizione dell'ago, e due incisioni cutanee soprapubiche della pelle.

Con un piccolo bisturi, fare un 'incisione sagittale lunga circa 1,5 cm, partendo da circa 1 cm dal meato unertule esterno. L'incisione coprirà la zona unertule mediana e consentirà il successivo passaggio del nastro. Con un upi cisco forbici simuses, e i seeguano due piccole dissezioni paraurettali (di circa 0,5 cm) che permetano l'innoduzione della punta dell'ago, i seeguano poi dei miscioni di 0,5 -1 cm sulla pelle dell'addome, una su ciacavin lato della linea centrale, immediatamente sopra la sinifisi, a non più di 4 - 5 cm di distanza l'una dall'alta. Il posizionamento dell'incisione e il passaggio dell'ago vicino alla linea centrale e alla parte posteriore dell'ossopioni enginale e nella parte elvica laterale. Inserire la guida rigida per catetere TVT nel canale del catetere di Foley (18 French). Il manico della guida è fissato attorno al catetere di Foley della guida e guello di altontama il collo della vescica e l'uretra dal punto in cui la punta dell'ago passeri nello spazio retropubico. Con l'uso del catetere di Foley de della guida regione riguinale sul la dell'ago passeri nello spazio retropubico. Con l'uso del catetere di Foley della guida e guida dell'ago manicontateratimente sull'atternità di uno degli ago. Dumante questo movimento, la vescica deve essere vuota. Avvitare l'estremità filetata dell'introduttore, passare l'ago parauretralmente, penetrando il diaframma urogenitale. L'inserimento e il passaggio sono controllati con l'indice nella vagaina

voltare la vescica dopo la prima cistoscopia. Ripetere la procedura still' altro lato.

Tirare poi gli aghi verso l'alto per portare il nastro allentato, cioè non teso, sotto la parte centrale dell'uretra. Tagliare il nastro vicino agli aghi. Regolario quindi in modo che la perdita sia ridotta, permettendo comunque una perdita di una o due gocce di urina sotto prova disorzo. Nel far questo, utilizzare le reazioni della paziente, per esempio tosse con la vescica piena (circa 300 ml) e chiudere temporamente e in maniera leggent l'incissione vaginale con una piccola piraza. Rimuovere quindi le guaine in plastica che circondano il nastro. Durante la regolazione del nastro inscrire delle forbici smusse tra l'uretra ed il nastro onde evitare di tensionare il nastro stesso. La rimozione anticipata della guaian pio rendere difficili le successive regolazioni. Dopo aver regolato correttamente il nastro, chiudere l'incissione vaginale. Si devono quindi tagliare le estremità addominati del nastro, lasciandole sottocute. Non suturarle. Suturare le incisioni nella pelle. Vuotare la vescica. Usando questa procedura,

non è tipicamente richiesta la cateterizzazione postchirurgica. Si dovrà incoraggiare la paziente a vuotare la vescica 2-3 ore dopo l'operazione.

CONTROINDICAZIONI

Come per ogni altra chirurgia di sospensione, questa tecnica non deve essere applicata su sazienti in stato di gravidanza. Inoltre, considera to che il nastato in PROLENE® non si all'unga in maniera significativa, suddetta tecnica non deve essere utilizzata su pazienti in fase di crescita corpora reale o potenziale né su donne che hanno in programma una gravidanza.

- AVVERTENZE E PRECAUZIONI
   Non usare la procedura TVT su pazienti in terapia anticoagulan-
- Non usare la procedura TVT su pazienti con infezioni alle vie
- Non usare la procedura TVT su pazienti con infezioni alle vie urinarie.

  Il personale dovrà essere pratico delle tecniche chirurgiche per la sospensione del collo della vescica e dovrà essere stato adeguatamente addestrato sulle modalità di impianto del TVT prima di impiegare il dispositivo TVT. E' importante prendere atto che la procedura TVT è divensa da quella tradizionale con fionda in quanto il nastro deve essere collocato senza tensione sotto la sezione mediama dell'uretta.

  Per la procedura TVT dovrà essere eseguita avendo cura di evitare vasi più grandi, nervi, vescica e intestino. L'attenzione all'anatomia locale e il passaggio corretto degli aghi ridura al minimo i rischi.

  A seguito della chirurgia, può verificarsi un'emorragia retropubica. Osservare la paziente per ventuali sintomi o segni prima di dimettenta dall'ospedale.

  Per confermare l'integrità della vescica o per accertame la perforazione, eseguite la cistoscopia.

  Spingere lentamente la guida rigida nel catetere di Foley in modo che non si estenda nei fori del catetere di Foley stesso.

  In sede di rimozione della guida rigida per catetere, aprire completamente il manico in modo che il catetere rimanga correttamente a posto.

  Non rimuovere la guaina di plastica fino a quando il mastro non

- mente a posto. Non rimuovere la guaina di plastica fino a quando il nastro non

- mente a posto.

  Non rimuovere la guaina di plastica fino a quando il nastro non sia stato posizionato correttamente.

  Assicuraris che il nastro sia collocato con tensione minima sotto la sezione mediana dell'uretra.

  Se viene usata la rete in PROLENE\* in aree contaminate, si dovrà tenere presente che una successiva infezione potrà rendere necessaria la rimozione del materiale.

  Informare la paziente che una futum gravidanza può vanificare gli effetti della procedura chirurgica e che l'incontinenza può mafiestatsi di movo.

  Poiché non c'è nesprienza chiritagica e casi di parto vaginale successivi ad un impianto di TVT, in caso di gravidanza si consiglia il parto cesareo.

  Dopo l'intervento, consigliare alla paziente di astenersi dal sollevare articoli pesanti, dal fare esercizi fisici (bicicletta, jogging, ecc.) per almeno tre-quattiro settimane e di astenersi da rapporti sessuali per un mese. La paziente può ritornare alla normale attività dopo una o due settlimi ano.

  Avvertire la paziente che si rivo soggetti col tempo e con l'uso a consumansi e a damneggiansi. Prima dell'uso, fare un'ispezione visiva dello strumento. Non usare, ed eliminare, strumenti difettosi o che sembrane essere corrosi.

  Come per altri interventi chirurgici sull'incontinenza, può registrani un'instabilità detrinoria dei novo successivamente ad una TVT. Per ridurre questo rischio, assicurarsi di averposizionato il nasto senza tensione nella posizione medio-uretrale.

  Non far venire in contatto la maglia in PROLENE\* con punti metallici, clip o fermagli, in quanto la maglia si potrebbe danneggiare.

- neggiare. Non risterilizzare il dispositivo TVT. Eliminare dispositivi aperti e non usati.

- Presentation dei vasi, della vescica o dell'intestino, che potramo necessitare la riparazione chirugica.
   E possibile che si manifestino un'infrazione transitoria locale sul sito della ferita e una reazione transitoria locale sul sito della ferita e una reazione transitoria a corpi estranei. Tale reazione può dar luogo ad a estrusione, erosione, formazione di fistola e infiammazione.
   Come per qualsiasi corpo estraneo, la rete in PROLENE® può aggravare un'infezione esistente. La guaina di plastica che all'inizio copre la maglia in PROLENE® serve a ridure al minimo il rischio di contaminazione.

   Una correzione eccessiva (troppa tensione applicata al nastro) può causare l'ostruzione temporanea o permanente delle vie urinarie inferiori.

PROPRIETÀ
Studi eseguiti su animali dimostrano che l'impianto del nastro in PROLEME\* suscita nei tessuti una reazione infianmatoria minima, di natura transitoria, seguita poi dal deposito di un sotille strato fibroso di tessuto, che può crescere attraverso gli intenzizi della maglia, incorporando di conseguenza la maglia nel tessuto adiacente. Il materiale non viene assorbito, né subisce degrado o indebolimento dall'azione degli enzimi tessutali.

dall'azione degli enzimi tessutali.

ISTRUZIONI PER LA PULIZIA
DEGLI STRUMENTI TVT POLIUSO
(Introduttore TVT e guida rigida per catetere TVT)
Per garanire affidabilia e funzionalia all'introdutore TVT e alla
guida rigida per catetere TVT, pulire lo strumento prima del suo uso
iniziale e dopo ogni procedura. I seguenti rappresentano i metodi
suggeriti per la pulizia manuale o automatica dello strumento.
Prima della pulizia, separare l'introdutore TVT nei due componento
he lo costituiscono (manico e asta filettata). Riassemblare
l'introduttore dopo la pulizia e prima della sterilizzazione.
Metodo manuale

1. Mettere a mollo i componenti dello strumento in un detergente
enzimatico adatto per strumenti in acciaio inossidabile.

2. Lavare in detergente chirurgico e soluzione disinfettante ad una
temperatura compresa tra 30° C e 35° C. Co una spazzola morbida, rimuovere eventuali contaminante proveniente dai fluidi
corporei o dai tessuti.

3. Mettere i componenti dello strumento in un bagno ultrasonico
con soluzione detergente fresca per circa 10 minuti oppure seguire le istruzioni sotto indicate per il lavaggio automatico.

Sciacquare a fondo sotto acqua corrente fredda, quindi acciugare
con un asciugamano. I componenti dello strumento possono essere trattati con lubrificante per strumenti.

Metodo automatico:

# Metodo automatico:

- letodo automatico:

  I cicli di lavaggio automatico sono adatti a strumenti in acciaio inossidabile. Viene descriito di seguito un ciclo consigliato:
  Ciclo begno/fisciacquo in acqua fredda I minuto
  Lavaggio a 80° C I 2 minuti
  Ciclo di risciacquo I 1 minuti
  Ciclo di risciacquo I 1 minuti
  Risciacquo finale 2 minuti
  Risciacquo finale 2 minuti
  Risciacquo on acqua demineralizzata a 80° C 2 minuti
  Asciugatura a 93° C 10 minuti

RACCOMANDAZIONI PER LA STERILIZZAZIONE DEGLI STRUMENTI POLIUSO (introduttore TVT e guida rigida per catetere TVT) continti in stato non sterile. Sterilizzare in autoclave a vapore prima di orgi inso. Sterilizzare in autoclave a vapore ad una temperatura compresa tra 132 °Ce 140 °C almeno 4 minuti (prevuoto). È responsabilità dell'utente accertare la sterilità del prodotto quando viene impiezato il processo di sterilizzazione consigliato, in quanto il carico biologico e l'apparecchiatura di sterilizzazione sono variabili.

MANUTENZIONE DEGLI STRUMENTI

Introduttore TVT

Prima di ogni uso, esaminare i componenti filettata dell'asta interna.

Guida rigida per catelere TVT

Prima di ogni uso, esaminare lo strumento. Controllare che l'estremità lunga che attraversa il canale del catetere non presenti bordi affilati o sbavature.

CONFEZIONE
Il dispositivo TVT viene fornito sterile (trattato con ossido di etilene) e per monouso. Non risterilizzare. Non usare il prodoto se la confezione è aperta o damneggiata. Eliminare dispositivi aperti e non usati. Gli accessori poliuso, introduttore TVT e guida rigida per catetere TVT, vengono formiti separatamente e non sterili. Frima di ogni uso, pulire e sterilizzare questi accessori nel modo sopra descritto.

CONSERVAZIONE
Si consiglia di conservare il dispositivo monouso TVT a temperatura inferiore ai 25°C, in luogo asciutto e lontano da fonti di calore. Non usare dopo la data di scadenza.
ATTENZIONE: La legge federale U.S.A. consente la vendita del prodotto solo dietro prescrizione medica.

ETHICON® SARL Rue du Puits Godet 20, CH-2000 Neuchâtel, Switzerland

Distributo in Italia da: ETHICON® S.p.a. Via del mare 56 00040 Pomezia - Roma Spanning-vrij vaginaal tapesysteem (TVT) – Gebruiksaanwiizing

TVT bandje voor éénmalig gebruik TVT reusable inbrenghandvat TVT reusable cathetervoerder

Alle informatie nauwkeurig lezen alstublieft.

Het nalaten van deze instructies te volgen, kan een onjuiste werking van het instrument tot gevolg hebben en in letsel resulteren.

Belangrijk:
Deze bijshiiter is bedoeld om instructies te geven voor het gebruik van het TVT-Tenshon-dree Vaginal Tape systeem bestaande uit het bandje voor éénmalig gebruik, het reisable inbrenghandvat en de reusable cathetervoerder. Het is niet bedoeld als referentie voor definruigslech etchniek voor het eorrigeren van stress urine-incontinentie (SUI). Het instrument dient slechts gebruikt te worden door een ans die getraind is in de chirungische behandeling van stress urine-incontinentie en in het bijzonder in het implanteren van het TVT systeem. Deze instructies worden aanbevolen voor het algemeen gebruik van het instrument. Er kunnen variaties in het gebruik voorkomen bij specifieke procedures vanwege pensoonlijke technieken en de anatomie van individuele patienten.

BESCHRIJVING (Systeem)
TVT bestaat uit de volgende onderdelen:
TVVT bandje voor éémmalig gebruik, steriel geleverd
(apart verkrijgbaar)
TVT reusable inbrenghandvat, niet-steriel geleverd
(apart verkrijgbaar)
TVT reusable cathetervoerder, niet-steriel geleverd
(apart verkrijgbaar)

(apart verkrijgbaar)

TVT BANDJE

Het TVT bandje is een steriel materiaal voor éénmalig gebruik bestaande uit ongeverfd of blauw (Phtalocyanine blue, Colour index. Number 74160) PROLENE® 'polypropyleen mesh-tape van circa 1.1 x 45 cm. dat bekleed is met een plastic omhulsel met een insnijding en overlapping in het midden en dat vastzit utussen twee roest vrij stalen naalden die met plastic kragen aan het mesh en het omhulsel zijn gehecht.

PROLENE® polypropyleen mesh is opgebouwd uit gebreide flämenten van geëxtindeerde polypropyleen strengen waarvan de samenstelling identiek is aan wat gebruikt wordt in PROLENE® polypropyleen iet-resorbeerbure chriurgische hechtmaterialen. De mesh is circa 0.7 mm dik. Er is geconstateerd dat dit materiaal bij gebruik sla hechtmateriaal niet reactief is en dat het bij klinisch gebruik zijn kracht voor onbeperkte tijd behoudt. PROLENE® mesh wordt gebruik van een proces waarbij alle knooppunten van de vezels onderling met elkaar verbonden zijn en waardoor er in beide richtingen elasticiteit verschaft wordt. Deze eigenschap van tweerichtingselasticiteit maakt adaptatie mogelijk aan de verschillende soorten druk die in het lichaam worden ondervonden.

TVT INBRENGHANDVAT

Het TVT inbrenghandvat wordt niet-steriel geleverd en kan opnieuw
gebruikt worden. Het inbrenghandvat is gemaakt van roestvrij staal.
Het bestaat uit twee onderdelen: een handvat en daarin een metalen
schacht met schroefdraad. Het inbrenghandvat is bedoeld om doorgang van het TVT bandje vanuit de vagina naar de abdominale
wand te vergemakkelijken. Alvorens de naald met het TVT bandje
wordt ingebracht, wordt deze eenst aan het uiteinde van het inbrenghandvat bevestigd via de schroefdraad in de schacht.

TVT CATHETERVOERDER
De TVT cathetervoerder is een niet-steriel instrument dat opnieuw
gebruikt kan worden en dat bedoeld is om gedurende de chirurgische
ingreep het identificeren van de urethra en de hals van de urieblaas
te vergemakkelijken. De cathetervoerder wordt in een Foley-cathe-

ter (aanbevolen maat 18 French) ingebracht die vervolgens via de urethra in de blaas wordt geplaatst. Om het inbrengen te vergemak-kelijken, kan gel als glijmiddel worden gebruikt.

INDICATIES

Het TVT bandje is bedoeld om gebruikt te worden als een pubourerhade sling voor de behandeling van stress urine-incontinentie (SUI), voor urine-incontinentie bij vrouwen als gevolg van hypernobiliteit enfot voor intrinsieke stincerdeficientie. Het TVT inbrengbandvat en de TVT cathetervoerder zijn apart verkrijgbaar en zijn bedoeld om de plaatsing van het TVT bandje te vergemakkelijken.

mentantand van en de TVT cathetervoerder zijn apart verknijebaar en zijn bedoeld om de plaatsing van het TVT bandje te vergemakkelijken.

GERUIKS.AANWIJZING
De patiënte dient in een lithotomy positie te worden geplaatst waarbij een heup flexie groter dan 60 graden dient te worden voorkomen. De procedure dient onder plaatselijke verdoving gedaan worden. De mate van insnijding is minimaal, d. w.z. een kleine pura-methale incisie op de middeltijn van de vaginawand om de naadl bij het inbrengen van het TVT bandje te plaatsen en twee kleine huidincisies suprapubisch.
Gebruik een forceps om de vaginawand aan beide kanten van de urethra vast te pakken. Maak met gebruik van een klein scalpel een sagittale incisie met een lengte van circa 1,5 cm, te beginnen op 1,0 cm van de buitenste urethrale meatus.
Deze incisie loop over het middelste gedeelte van de urethrale zone en maakt het mogelijk om vervolgens het bandje in te brengen. Maak met gebruik van een kleine paraurethrale dissecties (van ongeveer 0,5 cm) zodat de tijn van de naald vervolgens via deze dissecties ingebracht kan worden. Daarna worden twee incisies van 0,5 - 1 cm in de abdominate wan gemaakt, één aan elke kant van de middellijn, net boven de symfyse en op een afstaand van muximaal 4-5 cm uit elkaar gelegen. De positie van de incisie en de doorgang van de naald vlakbij de middellijn en vlak achter het schaambeen zijn belangrijk voor het vermijden van amanische structuren in de liesstreek en laterale zijwand van het bekken.

De TVT cathetervoerder wordt in de Foley-catheter (18 French) ingebracht. Het handvat van de earhetervoerder bevindt zich rondom de catheter, proximaal aan de opening. De cathetervoerder is bedoeld om de urethra en de hals van de urineblaas weg te duwen van de plek waar de tijn van de naald van de earhetervoerder worden de urethra en de hals van de urineblaas weg te duwen van de plek waar de tijn van de naald ong rinitien achter de schaamstreek zal binnendringen. Door het gebruik van de Foley-catheter (18 French) ingebracht. Het handva

druktoename is gereduceerd tot enkele druppels. Dit kan getest worden met behulp van feedback van de patiënte, zoals hoesten met een volle blaas (ongeveer 300 ml), waarbij de vaginale incisie tijdelijk gesloten dient te worden door een lichte greep met een kleine forceps. De plastic omhulsels die om de tape heen zilten, worden dan verwijferd. Om te voorkomen dat het bandje spanning ondervindt, dient er gedurende deze handeling een stomp instrument (schaar of forceps) sussen de urethne en het bandje geplaatst te worden. Woortjudige verwijdering van het omhulsel kan latere bijstellingen bemoeilijken. Nadat het bandje goed bijstesled is, kan de vaginale incisie gehecht worden. Het bandje wordt dan vlak onder het huidoppervlak afgehijt. De abdominale uiteinden van het bandje mogen nie gehecht worden. Hecht vervolgens de kleine huidincisies. Ledig de blaas, Gewoonlijk is pooloperatieve eatheterisatie niet nodig na deze procedure. De patiënte dient te worden aangeraden om 2 – 3 uur na de operatie de blaas te proberen te ledigen.

CONTRA-INDICATIES
Zoals bij elke suspensie techniek, dient deze ingreep niet te worden uitgevoerd bij zwangere patiënten. Daar de PROLENE\* polypropyleen mesh niet significant uitrekbaar is, dient deze ingreep bovendien niet te worden uitgevoerd bij patiënten die nog zullen groeien en patiënten met zwangerschapswens.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN Pas de TVT procedure niet toe bij patiënten die behandeld worden met anticoagulantia. Pas de TVT procedure niet toe bij patiënten met een urineweginfec-

- as de TVT procedure neit toe bij patiënten die bekandetd worden de alticoagulanita.

  as de TVT procedure niet toe bij patiënten die bekandetd worden de lee de persone de blaashals en dienen adequaat te zijn getraind in het implanteren van het TVT systeem voordat zij het TVT brudge gebruiken. Het is echter belangrijk om te weten dat TVT verschilt van een traditionele slingprocedure in zovere het bandje zonder spanning onder het middengedeelte van de ure-thra geplaatst dient te worden.

  Aanvaardbare chirurgische praktijken dienen gevolgd te worden voor de TVT procedure evenals voor de behandeling van besmette of gefineteerede wonden.

  De TVT procedure eneet met zorg worden uitgevoerd om grote bloedvaten, zennwen, de balase en de ingewanden te vermijden.

  Aandaacht voor de individuele anatomie en het correct inbrengen van de naalden zal risico's tot een minimum beperken.

  Na de operatie kunnen zich bloedingen achter de schaamstreek voordoen. Controleer evenutele symptomen of indiciaties voordat de patiente uit het ziekenhuis wordt ontslagen.

  Cystoscopie dient uitgevoerd te worden om te controleren of de blaas intact is of om een blaasperforatie te kunnen herkennen.

  De cathetervoerder moet voorzichtig in de Foley catheter geduwd worden zodat hij niet tot in de gaten van de Foley catheter geduwd worden zodat hij niet tot in de gaten van de Foley catheter geduwd worden zodat hij niet tot in de gaten van de Foley catheter reikt.

  Wanneer de cathetervoerder verwijderend wordt, moet het handvat volledig geopend worden zodat de catheter op de juiste plaks bijfi zitten.

  Verwijder het plastic omhulsel pas nadat het bandje op de juiste plaks bijfi zitten.

  Verwijder het plastic omhulsel pas nadat het bandje op de juiste plaks bijfi zitten.

  Verwijder het plastic omhulsel pas nadat het bandje op de juiste plaks bijfi zitten.

  Oen dat de patiënte in eworden zodat de catheter op de juiste plaks bijfi zitten.

  Oen dat de patiënte de de petiënte de verwijderen.

  De patiënte dient ingelicht ie worden dat een toekonnstige zwang

- In het geval dat er zich dysurie, bloeding of andere problemen voordoen, wordt de patiënte geïnstrueerd om onmiddellijk contact op te nemen met de chirurg. Alle chirurgische instrumenten zijn bij normaal gebruik onderhevig aan slijtage en beschadiging. Instrumenten dienen voor het gebruik visueel geïnspecteend te worden. Instrumenten die een defect hebben of door corrosie lijken aangetast, dienen niet gebruik te worden en dienen weggeworpen te worden. Vergelijk baar met andere incontinentie procedure. Om dit risico te verkleinen, vergewis u ervan het bandje spanningsvrij onder het middengedeelte van de urethra aan te brengen. Het TVT bandje mag niet opnieuw gesterliiseerd worden. Geopende en niet gebruikte bandjes moeiten weggeworpen worden.

- pende en met gebruikle bandjes moeten weggeworpen worden.

  TEGENREACTIES

  Puncite van of scheurtjes in bloedvaten, zenuwen, de blaas of de ingewanden kunnen zich voordoen tijdens het inbrengen van de naald. Dit moet eventueel operatief verholpen worden.

  Er kan zich een voorbijgaande plaatselijke irritatie op de plek van de wond voordoen en er kan een voorbijgaande reactie ov vreemde materialen optreden. Detgelijke reacties zouden exnisie, erosie, fisielvorming en inflammatie tot gevolg kunnen hebben.

  Zoals het geval is met alle vreemde voorwerpen kan PROLE. NE\* mesh een bestaande infectie verergeren. Het plastic ombulsel waarmee de PROLENE\* mesh aanvankelijk is bekleed, is ontworpen om het risico op besmetting tot een minimum te beperken.

  Indien er te sterk gecorrigeerd wordt, d.w.z. als de tape onder te veel spanning gebracht wordt, kan dit een tijdelijke of permanente obstructie van het onderste gedeelte van het urinekanaal veroorzaken.
- veroorzaken.

WERKING
Onderzoek op dieren heeft aangetoond dat implantatie van PROLE-NE\* mesh een minimale ontstekingsreactie in de weefsels teweegs-berengt, welke van voorbijgaande aard is en gevolgd wordt door at-zetting van een dunne fibreuze laag weefsel die door de mazen van de mesh groeit en zo de mesh bij omliggend weefsel opneemt. Het materiaal wordt niet geabsorbeerd en is ook niet onderbevig aan af-breking of verzwäkking door de werking van weefselenzymen.

INSTRUCTIES VOOR REINIGING VAN DE REUSABLE INSTRUMENTEN (TVT inbrenghandvat en TVT eathetervoerder) Om de betrouwbare werking van het TVT inbrenghandvat en de TVT cathetervoerder te garanderen, moet het instrument voor het eerste gebruik en na elke procedure schoongemaakt worden. De onderstaande handmatige en geautomatiseerde methodes worden aanbevolen voor reiniging van de instrumenten. Voordat reiniging kan plaatsvinden, moeten de twee onderdelen van het TVT inbrenghandvat (handvat, schacht met schroedfraad) van deltaar worden gescheiden. Het inbrenghandvat wordt dan na het reinigen en voor het steriliseren weer in elkaar gezet.

- Handmatige methode
  1. De onderdelen van het instrument laten weken in een enzymhondend reinigingsmiddel dat geschikt is voor roestvrij stalen instrument.
- instrumenten.

  2. Wassen in een oplossing van chirurgisch detergent en desinfectiemiddel met een temperatuur van 30°C tot 35°C. Eventuele besmettingen door lichaamssappen of weefsels moeten met behulp van een zachte borstel verwijderd worden.

  3. De onderdelen van het instrument ongeveer 10 minuten in een ultrassoon bad met een verse detergentoplossing plaatsen of, bij gebruik van een automatisch wasprogramma, de onderstaande aanwijzingen orvolgen.
- annwijzingen opvolgen.
  Grondig afspoelen in vers stromend kraanwater en met een handdoek drogen. De onderdelen van het instrument mogen met een
  smeermiddel voor instrumenten behandeld worden.

- Automatische methode

  1. Automatische wasprogramma's zijn geschikt voor roestvrij stalen instrumenten. Hieronder wordt een van de aanbevolen programma's beschreven:

  Spoel/nat programma met koud water 1 minuut
  Wassen op 80° C 12 minuten
  Spoel programma 1 minuut
  Spoel programma 12 minuten
  Laatste spoelbeurt 2 minuten
  Laatste spoelbeurt 2 minuten
  Spoele met gedemineraliseerd water op 80° C 2 minuten
  Drogen op 93° C 10 minuten

ANBEVELINGEN VOOR STERILISATIE

VAN DE REUSABLE INSTRUMENTEN
(I'VI inbrenghandwat en IVT cathetervoerder)
Het TVT inbrenghandwat en OT cathetervoerder worden nietsteniel geleverd. Ze moeten daarom voor elk gebruik in een stoomantechaaf gesterliseend worden. Dit moet gedurende een minimum van
4 minuten (pre-vacuitin) gedaan worden bij een temperatuur van
132°C tot 140°C. De eindigebruiker is er verantwoordelijk voor om
de steriliteit van het product te garanderen wanneer een aambevolen
sterilisatieproese gebruikt wordt aangezien er variaties zijn in bioburden en sterilisatieporese.

## ONDERHOUD VAN HET INSTRUMENT

TVT inbrenghandvat
Het schroefeinde van de binnenschroef inspecteren voor elk gebruik.
TVT cathet vroerder
Het instrument inspecteren voor elk gebruik. Controleer of het lange
uiteinde dat door het catheterkanaal moet passeren geen scherpe kanten of oneffenheden heeft.

LEVERING
Het TVT bandje wordt steriel geleverd (ethyleenoxide) voor éénmalig gebruik. Niet opnieuw sterlisteren. Niet gebruiken als de verpaking geopend of beschadigd is. Geopende en niet gebruikte instrumenten wegwerpen.
Accessoires voor het reusable TVT inbrenghandvat en de TVT cathetervoerder worden apart geleverd en zijn niet-steriel. Deze accessoires moeten voor elk gebruik gereinigd en gesterliiseerd worden zoals hierboven beschreven.

OPSLAG
De ambevolen omstandigheden voor opslag van het TVT instnument voor éénmalig gebniik zijn: temperatuur onder de 25° C, geen blootstelling aan vocht of directe hitte. Niet gebruiken na de vervaldag.
Attentie: Op grond van de Federale wetgeving van de V.S. mag dit instrument uitsluitend door of op voorschrift van een arts worden verkocht.

Distributeur: Johnson &Johnson Medical BV Computerweg 14 3821 AB Amersfoort Nederland

Johnson & Johnson Medical N.V. Eikelenbergstraat 20 1700 Dilbeek Belgie



P Sistema de Faixa Vaginal sem Tensão (TVT) – Instruções de Uso

Dispositivo TVT — Uso único Introdutor TVT — Reutilizável Guia rígido de cateter TVT — Reutilizável

Ler atentamente todas as informações. O não cumprimento das instruções poderá originar o funcionamento indevido do dispositivo e provocar lesões pessoais.

## IMPORTANTE

IMPORTANTE
Este folheto informativo destina-se a fornecer instruções para a utilização do dispositivo TVT de uso único, do introdutor TVT resultizável e do guia rigido do cateter TVT resultizável. Não constitui uma referência completa sobre a aplicação da técnica cirúrgica de correção da incontinência urinária de esforço (SUI). O dispositivo deve ser usado apenas por médicos especializados no tratamento cirúrgico da incontinência urinária de esforço e especificamente a implantação do sistema TVT. Estas instruções são recomendadas para o uso geral do dispositivo. Podem ocorrer variações na utilização em deteminados procedimentos, devido à técnica individual e à anatomia do paciente.

# DESCRIÇÃO (Sistema) O TVT é composto pelo s

ICAO (Sistema)

é composto pelo seguinte:
Dispositivo TVT de uso único, fornecido esterilizado
(disponível em separado)
Introdutor TVT reutilizável, fornecido não esterilizado
(disponível em separado)
Guia rágido de cateter TVT reutilizável, fornecido
não esterilizado (disponível em separado)

não esterilizado (disponível em separado)

DISPOSITIVO TVT

O dispositivo TVTé um dispositivo esterilizado de uso único, constituído por uma faixa de rede de polipropileno PROLENE\*, incolor ou azul (azul de Falociamia, índice de cor número 74160), com aproximadamente 1,1 x 45 cm, revestida por uma bainha plástica cortada e sobreposta no meio, presa (rede com a bainha) a uma agulha de aço inoxidável em cada extremidade com duas cintas plásticas. A rede de polipropileno PROLENE\* é composta por filamentos lesdos de polipropileno brido por extrusão, cuja composição é identica à da sutura cintigica de polipropileno não absorvivel PROLENE\* Esta rede tem aproximadamente 0,7 mm de espessura. Este material, quando usado como sutura, demonstrou não ser reactivo e maniém a sua resisfência indefinidamente em uso clínico. A rede PROLENE\* é tecida mediante um processo que entrelaça as uniões de cada fibra e que he confere elasticidade em ambas as direcções. Esta propriedade elástica bidirecional permite a adaptação às diversas tensões a que o organismo está sujeito.

\*\*NTRODITOR TVT\*\*

INTRODUTOR TVT

O introdutor TVT é formecido não esterilizado e pode ser utilizado
várias vezes. O introdutor é feito de aço inoxidável. É composto por
duas peças: um pumho e uma haste de metal roscada inserida. O inrodutor destima-se a facilitar a passagem do dispositivo TVT da vagina para a pele do abdómen. É conectado e fixo à agulha, através da
extremidade roscada da haste, antes de se inserir a agulha com a
faixa.

GUIA RÍGIDO DE CATETER TVT

O guia rígido de cateter TVT é um instrumento não esterilizado, reutilizável, que serve para facilitar a identificação da uretra e do colo da
bexiga, durante o procedimento ciríngico. É introduzido num cateter
feley (calibre recomendado de 18 French; colocado na bexiga através da uretra. Para facilitar a inserção, pode-se lubrificar com gel.

INDICAÇÕES
O dispositivo TVT destina-se a ser utilizado como suporte púbicouretral para o tratamento da incontinência utinária de esforço (SUI),
para a incontinência utinária feminina causada por hipermobilidade
uretral e/ou deficiência intrínseca do esfíncter. O introdutor e o guia

rígido de cateter TVT podem ser adquiridos em separado e destinam-se a facilitar a colocação do dispositivo TVT.

rigido de cateter TVT podem ser adquiridos em separado e destinamse a facilitar a colocação do dispositivo TVT.

INSTRUÇÕES DE USO

A paciente deve ser colocada na posição de litotomia, tendo o cuidado de evitar uma flexão da anca superior a 60°.

O procedimento deve ser efectuado sob anestesia local, mas também
pode ser realizado usando anestesia local ou geral. A extensão da
dissecção é mínima, isto é, uma entrada na linha média vaginal com
uma pequena dissecção para-uertal para colocar a agulha inicialmente e duas incisões cutáneas supra-púbicas.

Usando uma pinça, segurar a parede vaginal em cada lado junto à
uretra. Fazer com um pequeno bisturi uma incisão sagital de 1.5 cm
aproximadamente, começando a aproximadamente 1.0 – 1.5 cm do
meato uretral exterior.

Esta incisão cobrirá a zona média uretral e pemitirá a passagem posterior do suporte (faixa). Com uma tesoura romba pequena, fazemse duas pequenas dissecções para-uretralis (não superiores a algums
millimetros), de modo a que se possa introduzir a ponta da agulha na
dissecção para-uretral. Em seguida fazem-se duas incisões cutáñeas
abdominais de 0.5 a 1 cm, uma de cada lado da linha média, logo
acima da sínise e afastadas uma da outra não mais de 4 a 5 cm. O
local da incisão e a passagem da agulha perto da linha média, logo
acima da sínise e afastadas uma da outra não mais de 4 a 5 cm. O
local da incisão e a passagem da agulha perto da linha média e junto
à parte posterior do osso púbico são importantes para evitar estruturas anatómicas na área inguinal e na parede pélvica lateral.

O guia rigido de cateter TVF é introduzido no cana do cateter foley
(18 French). O cabo do guia deverá ser fixo à volta do cateter nas
proximidades da parte mais larga. A finalidade deste guia é afastar o
colo da bexiga e a uretra do local onde a ponta da agulha passará para
o interior do espaço retropribico. Mediante a utilização do cateter Foley
(29 do guia rigido de cateter ra. uretra e a bexiga são afastadas
contra-lateralmente para to alod da passagem da ag

CONTRA-INDICAÇÕES

Tal como acontece com qualquer cinurgia de suspensão, este procedimento não deve ser efectuado em pacientes grávidas. Além disso, como a rede de polipropileno PROLENE<sup>8</sup> não tem uma capacidade extensível significativa, não deve ser utilizada em pacientes com potencial de crescimento futuro, incluindo pacientes que planeiam uma gravidez futura.

- potencial de crescimento futuro, incluindo pacientes que planeiam imma gravidez futura.

  ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

  Não usar o procedimento TVT em pacientes submetidas a terapia anti-coagulação.

  Não usar o procedimento TVT em pacientes que sofram de alguma infecção das visa urinárias.

  Os utilizadores devem estar familiarizados com a técnica cirúrgica para suspensão do colo da bexiga e devem ter uma formação adequada a nível da implantação do sistema TVT antes de utilizar o dispositivo TVT. No entanto, é importante recombecer que TVT é um procedimento diferente de um procedimento tradicional de suporte, na medida em que a faixa deve ser colocada sem tensão sob a linha média da uretra.

  Devent ser utilizada uma fecinica cirúrgica apropriada para o procedimento TVT, assim como para o tratamento de fendas contaminadas ou infectadas.

  O procedimento TVT deverá ser efectuado com extremo cuidado de forma a evitar vassos de grande calibre, nervos, a bexiga e os intestinos. O facto de ter atenção à anatomia local e a passagem adequada das aguihas iri minimizar os riscos.

  Após a operação poderá ocorrer hemorragia retropúbica. Ter atenção a quaisquer sintomas ou sinais antes de dar alta à paciente.

  Deve ser realizada uma cistoscopia para confirmar a integridade da bexiga ou para reconhecer uma perfunção vesicular.

  O guia rigido de cateter deve ser empurado suavemente para dentro do cateter Foley, de modo a que o cateter guia não penetre nos orificios do cateter reve ser empurado suavemente para dentro do cateter reve ser amatenha na posição devida.

  Não relitar o paia rigido de cateter, abrir o punho completamente para que o cateter se mantenha na posição devida.

- rata tentra o gua rigudo ve catelet, aum o punho completamente para que o cuteter se mantenha na posição devida.

  Não retirar a bainha de plástico até que a faixa esteja colocada de forma apropriada.

  Assegurar-se de que a faixa está colocada com uma tensão mínima sob a linha média da uretra.

  Quando se usar a rede PROLENE® em áreas contaminadas, de verá estar-se ciente de que uma infecção subsequente poderá tornar necessária a remoção do material.

  A paciente deve ser informada de que uma gravidez futura poderá anular os efeitos do procedimento cirrúrgico e a paciente poderá volta a sofrer de incontinência urinária.

  Uma vez que não existe experiência clínica em partos vaginais após o procedimento de TVT, em caso de gravidez recomenda-se a realização de uma cesariana.

  Deverá ser recomendado à paciente que não levante pesos e/ou faça exercícios físicos (como ciclismo e correr) durante pelo menos três ou quatro semanas, e que não tenha relações sexuais durante um mês. A paciente poderá voltar a outras actividades normais após uma ou duas semanas.

  A paciente será informada de que deve contactar imediatamente o cirurgião no caso de coorrência de distiria, hemorragia ou outros problemas.

  Todos os instrumentos cirúrgicos estão sujeitos a desgaste e danos durante o uso normal. Antes da sua utilização, os instrumentos defeitusoso ou aqueles que pareçam estar cornoídos não devem ser submetidos a uma inspeçção visual. Os instrumentos defeitusosos ou aqueles que pareçam estar cornoídos não devem ser submetidos a uma inspeçção visual. Os instrumentos defeitusos e devem ser descartados.

  Tal como acontece noutros procedimentos para tratamento da incontinência unirária, node cocorre instabilidade do detrusor de novo após o procedimento de TVT. Para minimizar este risco, certificar-se de que a faixa é colocada na linha média da uretra.

  Evitar o contacto da rede PROLENE com agmfos, pinças ou clamps de qualquer tirpo, uma vez que isso poderá causar danos mecânicos na rede.

- REACÇÕES ADVERSAS

  Podem ocorrer perfurações ou lacerações de vasos, nervos ou intestino durante a passagem da agulha, que podem exigir reparação ciringica.
  Pode ocorrer uma irritação transitória no local da ferida e uma reacção transitória no copo estranho. Esta reacção poderia causar extrusão, erosão, formação de fístulas e inflamação.
  Tal como acontece com qualquer corpo estranho, a rede PROLENE\* poderá agravar uma infecção existente. A bainha de plástico que cobre nicialmente a rede PROLENE\* tem a finalidade de reduzir ao mínimo o risco de contaminação.
  Uma correcção excessiva, isto é, a aplicação de demasiada tensão na fifa, pode causar uma obstirução temporária ou permanente das vias urinárias inferiores.

ACTUAÇÃO

Os estudos em animais revelam que a implantação de PROLENE<sup>®</sup> provoca uma reacção inflamatória mínima nos tecidos, a qual é transitória e é seguida do depósito de uma fina camada de tecido fibroso que pode crescer através dos intensíticos da rede, incorporando deste modo a rede nos tecidos adjacentes. O material não é absorvido nem está sujeito a degradação ou enfraquecimento pela acção das enzimas dos tecidos.

INSTRUÇÕES PARA A LIMPEZA DOS
INSTRUMENTOS REUTILIZAVEIS
(Introdutor TVT e guia rigido de cateter TVT)
Para garantir a fabilidade e a funcionalidade do introdutor TVT e do
guia rigido de cateter TVT, estes devem ser limpos antes da sua
utilização inicial e depois de cada procedimento. Sugerenses os seguintes métodos manual e automático para limpar os instrumentos.
Antes da limpeza, devem separar-se os dois componentes do introdutor TVT (pumbo e haste roscada). O introdutor deve ser novamente
montado depois da limpeza e antes da esterilização.

## Método manual

- Método manual

  1. Mergulhar os componentes do instrumento num produto de l'impeza enzimático apropriado para instrumentos de aço inoxidável.

  2. Lavar com detergente cirúngico e uma solução desinfectante a uma temperatura de 30° C. a 35° C. Eliminar com uma escova suave qualquer contaminação por fluidos ou tecidos corporais.

  3. Colocar os componentes do instrumento num banho ultra-sóni-co com uma solução nova de detergente durante 10 minuños aproximadamente, ou seguir as instruções que se seguem se for utilizado um ciclo de lavagem automática.

  4. Enxaguar bem com água corrente fresca e secar com uma toalho. Os componentes do instrumento podem ser tratados com um lubrificante adequado para instrumentos deste tipo.

- étodo automático
  Os ciclos de lavagem automática são recomendados para instrumentos de aço inoxidável. Um dos ciclos que se recomenda é o seguinte:
  Ciclo de enxaguadura: água fria 1 minuto
  Lavagem 80° C 12 minutos
  Ciclo de enxaguadura 1 minuto
  Ciclo de enxaguadura 1 minuto
  Ciclo de enxaguadura 2 minutos
  Enxaguadura final 2 minutos
  Enxaguadura final 2 minutos
  Enxaguadura fagua desmineralizada a 80° C 2 minutos
  Secagem a 93° C 10 minutos

RECOMENDA CÕES PARA ESTERILIZAÇÃO
DE INSTRUMENTOS REUTILIZAVEIS
(Introdutor TVT e guia rigido de catter TVT)
O introdutor e o guia rigido de catter TVT são fornecidos não esterilizados. Esterilizar em autoclave (vapor) antes de cada utilização.
Esterilizar em autoclave (vapor) antes de cada utilização classificar em autoclave unas temperatura de 132° C a 140° C, durante um mínimo de 4 minutos (pré-vácuo). A garantia da esterilização validado é da inteira responsabilidade do utilizador final, uma vez que o nível de contaminação orgânica e o equipamento de esterilização podem variar.

MANUTENÇÃO DOS INSTRUMENTOS

Introdutor TVT
Antes de cada utilização, examinar a extremidade roscada do parafuso interior.

Guia rígido do cateter TVT
Antes de cada utilização, inspeccionar o instrumento. Assegurar-se de que a extremidade comprida que atravessa o canal do cateter não tem arestas aguçadas nem ásperas.

APRESENTAÇÃO

O dispositivo TVT é fornecido esterilizado (óxido de etileno), para uma única utilização. Não reesterilizar. Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada. Descartar os dispositivos abertos, quer tenham sido utilizados ou não.

Os acessórios reutilizáveis (introdutor TVT e guia rígido de cateter TVT) são fornecidos em separado e não estão esterilizados. Estes acessórios devem ser bem limpos e esterilizados antes de cada utilização, do modo descrito anteriormente.

ARMAZENAMENTO
As condições de armazenamento recomendadas para o dispositivo TVT de uso único são: temperatura inferior a 25° C, em local seco e fresco. Não utilizar para além do prazo de validade.
Atenção: A lei federal (dos Estados Unidos) só permite a venda deste dispositivo a médicos ou sob receita destes.

Distribuído por: JOHNSON & JOHNSON Produtos Profissionais

Divisão Estr. Consiglieri Pedroso, No. 69-A Queluz de Baixo 2745-555 BARCARENA



Tension-free Vaginal Tape (TVT) Systen Spänningsfritt TVT inkontinensband Bruksanvisning

TVT nålar med inkontinensband för engångsbruk TVT handtag för flergångsbruk TVT kateterguide för flergångsbruk

Lås all information noggrant Underlåtenhet att noggrant följa dessa anvisningar kan resultera i att instrumenten inte fungerar korrekt och även medföra att skada uppstår.

## Viktigt:

Viktigt:
Denna bruksanvisning innehåller instruktioner för användning av TVT nålar med inkontinensband för engångsbruk, bandtag för flergångsbruk och katteterguide för flergångsbruk. Bruksanvisningen är ej en fullständig beskrivning av den kirurgiska tekniken vid behandling av stressinkontinens. Instrumenten fär endast användas av läkrae med utbildning i kirurgisk behandling av stressinkontinens och specifikt med behandling med TVT. Dessa anvisningar är rekommendationer för gemerell anvindning av dema produkt. Andra användningssätt kan förekomma i speciella fäll beroende på individuell teknik och patientanatomi.

BESKRIVNING (system)
TVT systemet består av (öljande:
TVT nålar med inkontinensband för engångsbruk, levereras
sterila (tillhandahålls separat)
TVT handtag för (lergångsbruk, levereras osterilt
(tillhandahålls separat)
TVT kateterpinde för (lergångsbruk, levereras osterilt
(tillhandahålls separat)

# TVT NÅLAR MED INKONTINENSBAND

TVT NÅLAR MED INKONTINENSBAND
TVT nålar med inkontinensband är en steril engångsprodukt, bestående av ett band 1,1 x 45 cm, av ofärgat eller blått (Phialocynine båt, färg index. Nummer 74160) PRÖLENE® polypropylennät inneslutet i ett plasthölje som är delat och gild romlott i mitten. I värdena änden sitter en nål av rostfritt stål, fäst med en påkrympt plastraget till nåtet och dess hölje. PRÖLENE® polypropylennät är stickat av extruderade polypropylennellament med en sammansättning identisk med icke-resorberber PRÖLENE® polypropylen stutt. Nåtet är cirka 0,7 mm tjockt. När delta material arvänsk länisk som suturer har det rapporterats vara inert och kunna bevara styrkan under obegränsad tid. PRÖLENE® nät stickas med hjälpa ven teknik där varje floerkonsning år sammanknuten på ett sätt som ger elasticitet i båda riktningarna. Denna tvåvägeslasticitet möjliggör anpassning till de olika påfrestningar som kan upptråda i kroppen.

# TVT HANDTAG

IVI HANDIAG
TVT handinget levereras osterili och kan återanvändas. Handiaget är
tillverkat av rostfriti stål och består av två delar, ett yttre grepp och en
tre gängad metallskruv. Handiaget är avsett att underlätia passagen
av TVT nålarna från vagina till bukhnden. Det skruvas på nålen och
stiter stadigt fast via den gängade änden, innan nålen och bandet förs
in genom den vaginata incisionen.

# TVT KATETERGUIDE

TVT KATETERGUIDE
TVT Katetergiide leverens osteril och kan återanvändas. Instrumentet är avsett att underlätta identifiering av uretra och blåshals under det kinngiska ingreppet. Den förs in i en Folsykateter (storiek 18 French rekommenderas) som satts in i blåsan via uretra. För att underlätta införandet kan kateterguiden smörjas med gel.

# INDIKATIONER

INDIKATIONEM
TVT nålar med inkontinensband är avsett att användas som
pubouretralt band för behandling av stressinkontinens ko
kvinnor, när unfinkontinens uppstått till följ av hypermobilitet i
uretra och/eller insufficient intern sfinkter. TVT handlaget och kateterguiden tillhandahålls separat och är avsedda att underlätta placeringen av inkontinensbandet med hjälp av TVT nålarna.

BRUKSANVISNING
Patienten ska placeras i lithotomy position. Höfiböjning större än 60
grader bör undvikas. Ingreppet kan utföras i lokalbedövning, men
kan också utföras i regional eller allmän ansetssi. Dissektionen är
mininal, dvs. en vaginal incision i medellinjen med en liten paturetrad dissektion för initial nålplacering och två suprapubiska hudmicisioner.
Fatta tag i vaginalslenhimman med en peang på vardera sidan av uretrad tissektion för initial nålplacering och två suprapubiska hudmicisioner.
Fatta tag i vaginalslenhimman med en peang på vardera sidan av uretra. Använd en liten skalpell och gör en sagittal incision på cirka 1,5
cm med början cirka 1,0 cm ovan meatus extermus.
Dema incision täcker då meltersta uretanomådet och möjliggör senare passage av inkontinensbandet. Använd en liten, trubbig sax och
gör två små parautertala dissektioner. Gör därefler två suprapubiska hudmicsioner på 0,5 – 1 cm på vardera sidan om medellinjen, strax ovan symfysen, högst 4 – 5 cm från varandra. Incisionernas placering är vikig, litsom att nålen passerar in atter
jubiska hudmicsioner på 0,5 – 1 cm på vardera sidan om medellinjen
och tatt bökom os pubis så att anatomiska strukturer i ljumskområdet
och i laterals böckenväggar undviks.
Kateterguiden sättis in i kanalen på Foleykatetern (18 French). Guidens handlag skall fästas runt katetern proximalt om dess utvidgning.
Guiden är till för att hållta undan blåshalsen och uretra från det område där nålspeksen skall passera in i det tertopubiska rummet. Med
hjälp av Foleykatetern och kateterguiden flyttas uretra och blåsa till
mostant sida mot den där nålen passerar. Under denna annäver skall
bläsan vara tom. Handlagets gängade ände skruvas på änden på en
av nälarna.
Med hjälp av handtaget förs nålen parauretatil och genom diaphragma urogenitale. Införande och passage kontrolleras med läng- eller
pekkingret i vagina under vaginalväggen på samma sida och med
lingertoppskontroll mot båkckenkanten. Nälens böjda del skall vila i
handlatan på vaginal"-handen

# KONTRAINDIKATIONER

KONTRAINDIKATIONER

Liksom för andra usupensionsoperationer gäller att ingreppet ej skall

ufföras på gravida patienter. Dessutom måste kirurgen tänka på att

eftersom PROLENE<sup>®</sup> bandet inte tänjs ut i någon nämnvärd grad

skall TVT tekniken ej används till patienter som fortfanande växer

vilket inkluderar kvinnor med framtida planer på graviditet.

- VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

  Använd ej TVT proceduren på patienter som medicinerar med antikoagulantia.

  Använd ej TVT proceduren på patienter som har pågående urinvägsinfektion.

- Användare skall vara förtrogna med kirurgisk teknik för suspensionsoperationer och få lämplig träning och utbildning i att operera TVT, innan TVT instrumentariet tas i bruk. Det är dock viktigt att veta ut TVT insgrepet skiller sig från konventionell slyngplastik genom att bandet skall placeras utan spänning under uretns mellesta det.

  Accepterad kirurgisk praxis skall följas vid TVT ingrepep killesom vid skötsel av kontaminerade eller infekterade sår. Vid TVT ingrepp skall omsorg ägnas åt att undvika skador på stora kärf, nerver, blåsa och tann. Om hänsyn tas till lokal anatomi och till att nålpassagen genomförs korrekt minimeras riskerna.

  Retropubisk blödning kan förekomma efter operationen. Kontrollena eventuella symptom eller tecken på detta innan patienten lämmar sjukhuset.

  Cystoskopi skall utföras som kontroll av att blåsan är intakt och för uppfäckt av en eventuell perforation. Kateterguiden skall försikligt föras in i Foleykateterns å att guiden inte sticker ut genom Foleykateterns öppningar. När kateterguiden avlägsans, skall handlaget öppnas helt och hållet så att katetem inte rubbas ur fäge.

  Plasthöljet får inte avlägsnas förrån adekvat placering av bandet har åstadkommits.

  Säkerställ att bandet är placerat med minimal spänning under uretras mellensta del.

  Om PROLENE\* nätet används i kontaminerade områden kan en efterföljande infektion kräva att materialet behöver avlägsnas. Patienten skall informeras om att framtida graviditert ekan ominietgöra den kirurgiska behandlingen och att patienten då kan bli inkontinent igen.

  Eftersom ingen klinisk erfarenhet finns vid vaginal födset efter en TVT operation, rekommenderas kejatsnitt.

  Protoperativi instineras patienten om att hon skall avhålla sig från tunga tyft ochfeller undviks kraftliga ansträngeningar (t.ex. v.khi.g.) gegginnign ininst tre till flyra veckor samt avsta från samlag under en månand postoperativt. Patienten kan återgå till övriga nommala atkiviteter efter andra probbem.

  Alla kirurgiska tergångsinstrument blir siltina och skaade evid

- mitt-uretra.
  PROLENE<sup>8</sup> bandet får inte komma i kontakt med agraffer, clips eller klämmor, eftersom detta kan skada bandet. TVT nålarna får e resterlitseras. Kassera oanvända produkter vars förpackningar har öppnats.

- vais forpackningar har oppnals.

  BIVERKNINGAR

  Piniktions- eller slitskada på blodkärl, nerver, urinblåsa och tarm kan uppkomma i samband med nålarmas passage och kan erfordra kirurgisk tägärdande.

  Overgående lokal irritation kring såren och övergående främmandekroppsreaktion kan förekomma. Demna reaktion kan resultera i svullnad, erosion, listelbildning och inflammation.

  I likhet med alla främmande kroppar, kan PROLEENE bandet förvärra en befinilig infektion. Plasthöjlet som initialt täcker PROLEPE bandet under ingerpepet är utformat för att minimera risken för kontanimering.

  Overkorrektion, dvs. om bandet spänns för hårt, kan leda till övergående eller kronisk obstruktion av de nedre urinvägarna.

EGENSKAPER
Djurstudier visar att implantation av PROLENE\* nät orsakar en minimal inflammatorisk våvnadsreaktion, som är övergående och följs av deponering av ett tunt bindvåvslager som kan växa igenom nämaskoma och på så sätt införliva nätet med intilliggande våvnad. Materialet resorberas inte och bryts inte heller ned eller försvagas av värandsværset. vävnadsenzymer.

REKOMMENDATIONER FÖR RENGÖRING AV FLERGÅNGS INSTRUMENT (TVT handtag och TVT kattereguide)
För att säkerställa TVT handtages och TVT katterguidens tillförlitlighet och funktion skall de rengöras före första användningstillfället och efter varje ingrepp. Instrumenten kan rengöras såväl manuellt som automatiskt på nedan föreslagna sätt.
Innan TVT handtaget rengörs skall det tas isär i sina två delar (grepp och gänga daktruy). Det skall montens ihop igen efter rengöring och före sterilisering.

- Manuell metod

  1. Blötlägg instrumentdelama i ett enzymatiskt rengöringsmedel som är lämpat för instrument av rostfritt stäl.

  2. Diska delama i 30 35° C med kirurgiskt rengöringsmedel och desinfektionsmedel. Avlägsna varje rest av kroppsvätskor eller vävnader med en mjuk borste.

  3. Lägg instrumentdelarna i ett ultraljudsbad med ny rengöringsmedlelslösning under citka 10 minuter, eller följ anvisningarna nedan om automatiskt diskprogram används.

  4. Skölj delarna grundligt under rinnande vatten, och torka dem med en handduk. Instrumentdelarna kan smörjas med ett smörjmedel för instrument.

- Automatisk metod

  1. Använd ett automatiskt diskprogram lämpligt för instrument av rostfritt stål enligt anvisningarna nedan:

  Sköljning, källt vatten 1 minut

  Diskning vid 80° C 12 minuter

  Sköljning 1 minut

  Sköljning 12 minuter

  Sköljning 2 minuter

  Sköljning med avmineratiseratt vatten vid 80° C 2 minuter

  Torkning vid 93° C 10 minuter

STERILISERINGSREKOMMENDATIONER
FÖR FLERGÅNGSINSTRUMENT
(TVT handtaget och TVT kattetrguide)
TVT handtaget och kateterguiden leverersa osterila. De skall steriliseras i autoklav före varje användning. Ångautoklavera instrumennen vid 132 – 140° C i minst 4 minuter (förvakunm). Användaren är
ansvarig för att produkten är steril vid användning av rekommenderat steriliseringsförfarande, eftensom kontaminationsgrad och steriliseringsutrustning kan variera.

# INSTRUMENTUNDERHÅLL

\*\*\* ANDER NEW TUNDERHÄLL\*\*
 \*\*\* TVT handlaget Inspektera innerskrivens gångor före varje användning.
 \*\*\* TVT kateterguide Inspektera instrumentet före varje användning. Se efter att den långa änden som går i genom kateterkanalen inte har några skarpa kanter eller hack.

SIERILITEI
TVT nålarna levereras sterila (etylenoxid) för engångsbruk och får
ej resteriliseras. Produkten får inte användas om förpackningen är
öppnad eller skadad. Kassera oanvända produkter vars förpack-

ningar öppnats.

Det återanvändbarn TVT handtaget och TVT kateterguiden är tillbehör som tillhandahålls ostenla i separata förpackningar. Dessa instrument skall rengöras och steriliseras före varje användning, enligt beskrivningen ovan.

# FÖRVARING

FÖRVARING
TVT nålar för engångsbruk skall förvaras i temperatur under 25° C, och skyddas mot fukt och direkt värme. Får ej användas efter utgångsdatum.
Varning: Enligt gällande amerikansk lagstiftning får denna produkt endast säljas av eller på order av låkare.

Distribueras av: JOHNSON & JOHNSON AB 19184 Sollentuna







